(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



. | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1882 | 1883 | 1884 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 1

(43) 国際公開日 2002 年12 月19 日 (19.12.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/100433 A1

(51) 国際特許分類?: A61K 45/00, 45/06, 31/4439, 31/444, 31/4545, 31/496, 31/5377, A61P 29/00, 43/00 // C07D 417/04, 417/14

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/05726

(22) 国際出願日:

2002年6月10日(10.06.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-175224 2001年6月11日(11.06.2001) JP 特願2001-175273 2001年6月11日(11.06.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道修 町四丁目 1番 1号 Osaka (JP). (72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大川 滋紀 (OHKAWA,Shigenori) [JP/JP]; 〒569-1121 大阪府高 槻市 真上町 6 丁目 4 5 番 2 0 号 Osaka (JP). 成尾 憲一 (NARUO,Ken-ichi) [JP/JP]; 〒669-1535 兵庫県 三田市南が丘1 丁目1番2号 Hyogo (JP). 森本繁 (MORIMOTO,Shigeru) [JP/JP]; 〒584-0067 大阪府富田林市錦織南1丁目7番13号 Osaka (JP). 長瀬由典 (NAGASE,Yoshinori) [JP/JP]; 〒563-0021 大阪府池田市畑4丁目2-5-201 Osaka (JP). 見渡誠司 (MIWATASHI,Seiji) [JP/JP]; 〒563-0056 大阪府池田市栄町8番10-201号 Osaka (JP).

(74) 代理人: 高橋 秀一, 外(TAKAHASHI,Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市 淀川区十三本町 2 丁目 1 7番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU,

/続葉有/

(54) Title: MEDICINAL COMPOSITIONS

(54) 発明の名称: 医薬組成物

(57) Abstract: Prevention/treatment for pain and/or suppression of the activation and/or inhibition of the formation of osteoclasts by using a p38MAP kinase inhibitor and/or a TNF- α production inhibitor. A method of relieving a P450-inhibiotry effect of a compound having a pyridyl group or its salt characterized by introducing a substituent into the α -position of the nitrogen atom in the pyridyl group of the above compound or its salt, or for relieving a P450-inhibiotry effect of a compound having a pyridyl group and an aromatic hydrocarbyl group or its salt characterized by introducing a polar group into the aromatic hydrocarbyl group of the above compound or its salt.

(57) 要約:

p 3 8 M A P キナーゼ阻害薬または (および) T N F - α産生阻害薬を含有してなる疼痛の予防・治療または (および) 破骨細胞の活性化抑制または (および) 形成阻害に関する

また、ピリジル基を含む化合物またはその塩の当該ピリジル基の窒素原子のα位に置換基を導入することまたはピリジル基および芳香族 炭化水素基を含む化合物またはその塩の当該芳香族炭化水素基に極性 基を導入することを特徴とする当該化合物またはその塩のP450阻 害作用の軽減方法に関する。





ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

明細書

医薬組成物

5 技術分野

本発明は、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TNF-〈産生阻害薬を含有してなる疼痛の予防・治療剤または破骨細胞の活性化抑制または形成阻害剤に関する。

10 背景技術

 $TNF-\alpha$ (腫瘍壊死因子 $-\alpha$) や IL-1 (インターロイキン-1) 等のサ イトカイン類は、感染その他の細胞性ストレスに呼応して単球又はマクロファー ジ等の種々の細胞によって産生される生物学的物質である(Koj,A.,Bi ochim. Biophys. Acta, 1317, 84-94 (1996)). これらのサイトカイン類は、適量存在するときには免疫反応において重要な役割 15 を担っているものの、過剰な産生は多くの炎症性疾患に関わっていると考えられ ている (Dinarello, C. A., Curr. Opin. Immunol. , 3, 941-948 (1991))。MAPキナーゼのホモローグとしてクロー ニングされたp38MAPキナーゼはこれらのサイトカイン類の産生の制御と受 容体にカップルしたシグナル伝達系に関与しており、p38MAPキナーゼの阻 20 害は炎症性疾患の治療薬となる可能性がある(Stein, B., Anders on, D., Annual Report in Medicinal Che mistry, Bristol, J. A. (編集), Academic Pres s, 31巻, 289-298頁, 1996年)。

25 かかるp38MAPキナーゼの阻害作用を有するとして、イミダゾール誘導体が特表平7-50317号公報(WO 93/14081)に、オキサゾール誘導体が特表平9-505055号公報(WO 95/13067)にそれぞれ記載されている。

一方、チアゾール系化合物としては、以下の化合物等が知られている。

1)鎮痛、解熱、抗炎症、抗潰瘍、トロンボキサンA₂(TXA₂)合成酵素阻害、血小板凝集抑制作用を有する、式

$$R^2$$
 R^3 R^1

- 5 (式中、R¹はシクロアルキル基、環状アミノ基、置換基として低級アルキル、フェニル、アセチルあるいは低級アルコキシカルボニルアセチルを1又は2個有していてもよいアミノ基、置換基としてヒドロキシル、カルボキシルあるいは低級アルコキシカルボニルを有していてもよいアルキル基又は置換基としてカルボキシル、2-カルボキシエテニルあるいは2-カルボキシ-1-プロペニルを有していてもよいフェニル基を、R²は置換基として低級アルキルを有していてもよいピリジル基を、R³は置換基として低級アルコキシ、低級アルキル、ヒドロキシル、ハロゲン又はメチレンジオキシを有していてもよいフェニル基を示す。〕で表される1、3-チアゾール誘導体又はその塩(特開昭60-58981号公報)。
- 15 2) 鎮痛、解熱、抗炎症、抗潰瘍、TXA₂合成酵素阻害、血小板凝集抑制作用 を有する、式

20

〔式中、R¹は置換基を有していてもよいアルキル基、アルケニル基、アリール基、アラルキル基、シクロアルキル基、炭素を結合手とする異項環基又はアミノ基を、R²はアルキル基で置換されていてもよいピリジル基を、R³は置換基を有していてもよいフェニル基を示す。〕で表される1,3ーチアゾール誘導体又はその塩(特開昭61-10580号公報)。

3) 鎮痛、解熱、抗炎症、抗潰瘍、 TXA_2 合成酵素阻害、血小板凝集抑制作用を有する、式

$$R^2$$
 S R^1

: 5

15

20

〔式中、R¹は置換基を有していてもよいアルキル基、アルケニル基、アリール 基、アラルキル基、シクロアルキル基、炭素を結合手とする異項環基又はアミノ 基を、R²はアルキル基で置換されていてもよいピリジル基を、R³は置換基を有 していてもよいアリール基を示す。〕で表される1,3-チアゾール誘導体又は その塩(USP 4,612,321)。

4) 胃酸分泌阻害作用を有するとして、式

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & S \\
R^3 & N \\
R^5 & R^6
\end{array}$$

〔式中、 R^1 は置換されていてもよいフェニル、 R^2 は C_{1-6} アルキル又は(CH_{10} 2) $_{10}$ $_{10}$

5) 抗炎症剤、抗アレルギー剤である式

〔式中、 R^1 はピリジル等、 R^2 はフェニル等、 R^3 及び R^4 は水素又はメチル、 R^5 はメチル等、 R^6 は水素、メチル等を示す。〕で表される化合物又はその塩(DE -A-3601411)。

6) 抗炎症、解熱、鎮痛、抗アレルギー作用を有するとして、式

〔式中、 R^1 はハロゲンで置換された低級アルキル、 R^2 はピリジル等、 R^3 はフェ

二ル等を示す。〕で表される化合物又はその塩(特開平5-70446号公報)。

7) $TNF-\alpha$ の選択的産生阻害作用及び/又は $IFN-\gamma$ の産生阻害作用を有するとして、式

$$R_1$$
 R_2 R

5 〔式中、Rは低級アルキル基;低級ハロアルキル基;低級ヒドロキシアルキル基;低級アルコキシ低級アルキル基;アラルキルオキシ低級アルキル基等であり、 R^1 は低級アルキル基等で置換されていてもよいシクロアルキル基であり、 R^2 は置換基されていてもよいアリール基等を示す。〕で表されるチアゾール化合物又はその医薬上許容しうる塩(特開平11-49762号公報)。

10 WO00/64894号公報には、N-オキシド化されていてもよい式

$$R^{2} \xrightarrow{Z} Y \xrightarrow{N} X \xrightarrow{R^{1}} R^{1}$$

〔式中、R¹は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基を、R²は置換基を有していてもよい芳香族基を、

15 R³ は水素原子、置換基を有していてもよいピリジル基又は置換基を有していて もよい芳香族炭化水素基を、

Xは酸素原子又は酸化されていてもよい硫黄原子を、

Yは結合手、酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子又は式 NR⁴(式中、R⁴は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又はアシル基を示す)で表される基を、及びZは結合手または置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基を示す。〕で表される化合物又はその塩が優れたp38MAPキナーゼ阻害作用やTNF-α 阻害作用を有し、p38MAPキナーゼ関連疾患やTNF-α 関連疾患の予防治療剤として有用であることが記載されている。

WO00/63204号公報には、式

WO 02/100433

$$R_{5}$$

〔式中、aはNまたはCを;

bはaがNのときCHを、aがCのときOを;

=はアゾール環がイミダゾール環またはオキサゾール環であるかによって単結 合または二重結合を;

ZはNまたはCHを:

10

Wは $-NR_6-Y-(R_6$ は水素原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-3} アルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} へテロアリール基、 C_{7-19} アラルキル基または C_{4-19} へテロアラルキル基を、-Y-は C_{1-4} アルキレン基または結合手を示す)、-O-または-S-を、

 R_2 はフェニル基(ハロゲン原子、トリフルオロメチル、シアノ、アミド、チオアミド、カルボキシレート、チオカルボキシレート、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキル、アミノおよびモノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノから成る群から選ばれる1または2個以上の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_3 は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-10} アルキル基、 C_{1-4} アルケニル基、 C_3 $-_{10}$ シクロアルキル基、 C_{3-18} ヘテロシクロアルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または- CH=N-NH-C(NH)NH $_2$ (それぞれ ヒドロキシで置換されていてもよい C_{1-4} アルキル、ハロゲン原子、ハロゲンで置換された C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ 、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルもしくは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよいカルボニル、アミノ、モノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび5ないし 7 員N-ヘテロ環基(さらにヘテロ原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる1ないし4個の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_5 は C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または C_{3-12} シクロアル

キル基(それぞれ C_{1-4} アルキル、ハロゲン、ハロゲンで置換された C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ、アミノ、モノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび 5 ないし 7 員N ーヘテロ環基(さらにヘテロ原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる 1 ないし 4 個の置換基で置換されていてもよい)を示す。〕で表される化合物又はその塩がp 3 8 MA P キナーゼ阻害作用を有し、リウマチ関節炎等の予防治療剤として有用であることが記載されている。

WO01/10865号公報には、式

$$R^3$$
 R^1 $(I a a)$

5

15

10 〔式中、R¹は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R²は芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基、及び

 R^3 は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物などの5位が芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基で置換された1, 3-チアゾール化合物(ただし、N-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル〕アセトアミドおよび 4-[2-(アセチルアミノ)-4-(3, 5-ジメチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル〕-2-ピリジル アセタートを除く)またはその塩や、式

20 〔式中、R¹aは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R²aは芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有する ピリジル基、及び

R^{3a}は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物などの 5 位が芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有するピ

リジル基で置換された 1 、3 ーチアゾール化合物(ただし、N- [4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アセトアミドおよび 4-[2-(アセチルアミノ)-4-(3, 5-ジメチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル アセタートを除く)またはその塩が優れた p 3 8 MA P キナーゼ阻害作用やT N F $-\alpha$ 阻害作用を有し、p 3 8 MA P キナーゼ関連疾患やT N F $-\alpha$ 関連疾患の予防治療剤として有用であることが記載されている。

発明の開示

15

本発明は、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α 産生阻害 10 薬を含有してなる疼痛の予防・治療剤または破骨細胞の活性化抑制もしくは形成 阻害剤を提供することを目的とする。

本発明者らは、上記の課題に鑑み、鋭意研究を重ねた結果、リウマチ、関節炎等の疾患の予防・治療剤として用いられるp38MAP+ナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、予想外にも疼痛に対して優れた予防・治療効果を発揮し、また破骨細胞の活性化を抑制し、破骨細胞の形成を阻害することをも見い出した。本発明者らは、この知見に基づいて、さらに検討を行った結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

- 〔1〕 p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α 産生阻害薬を含 20 有してなる疼痛予防・治療または(および)破骨細胞の活性化抑制または(およ び)形成阻害剤、
 - [2] p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α 産生阻害薬を含有してなる第[1]項記載の疼痛予防・治療剤、
- 〔3〕 p 3 8 M A P キナーゼ阻害薬または(および) T N F α 産生阻害薬を含25 有してなる第〔1〕項記載の破骨細胞の活性化抑制または(および)形成阻害剤
 - 〔4〕p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、 5位が置換基を有していてもよいピリジル基で置換された1, 3-チアゾール化

合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、

[5] p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α 産生阻害薬が、

式
$$R^2$$
 S R^1 R^3 N (Ia)

5 〔式中、R¹は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R²は置換基を有していてもよいピリジル基、及び

R³は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、

10 〔6〕p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、N-オキシド化されていてもよい式

〔式中、R¹ªは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基を、

15 R^{2a}は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R^{3a}は水素原子、置換基を有していてもよいピリジル基又は置換基を有していて もよい芳香族炭化水素基を、

X°は酸素原子又は酸化されていてもよい硫黄原子を、

Yªは結合手、酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子又は式 NR⁴a(式中、

- 20 R^{4a}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又はアシル基を示す)で表される基を、及び Z^aは結合手または置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を示す。〕で表される化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、
 - [7] p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、

式
$$R_{5b}$$
 R_{3b} R_{3b}

〔式中、aはNまたはCを;

bはaがNのときCHを、aがCのときOを;

5 =はアゾール環がイミダゾール環またはオキサゾール環であるかによって単結 合または二重結合を;

10

15

 R_{2b} はフェニル基(ハロゲン原子、トリフルオロメチル、シアノ、アミド、チオアミド、カルボキシレート、チオカルボキシレート、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキル、アミノおよびモノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノから成る群から選ばれる 1 または 2 個以上の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_{3b} は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-18} ヘテロアルキル基、 C_{3-18} ヘテロシクロアルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または-CH=N-NH-C(NH) NH_2 (前記の C_{1-10} アルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または $-C_{1-10}$ アルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または $-C_{1-10}$ アルキル基、 C_{1-10} アルキル、 C_{1-10} アルキル、 C_{1-10} アルキル、ハロゲン原子、ハロゲンで置換された C_{1-10} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-10} アルコキシ、 C_{1-10} アルキルチオ、カルボキシ、 C_{1-10} アルキルもしくは C_{1-10} アルコキシで置換されていてもよいカルボニル、アミノ、モノー又

はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび5ないし7員Nーヘテロ環基(さらにヘテロ原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる1ないし4個の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_{5b} は C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または C_{3-12} シクロアル
5 キル基(それぞれ C_{1-4} アルキル、ハロゲン、ハロゲンで置換された C_{1-4} アル
キル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ、アミノ、モノー又
はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび
5 ないし
7 員Nーヘテロ環基(さらにヘテロ
原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる
1 ないし
4 個の置換基で置換
されていてもよい)を示す。〕で表される化合物若しくはその塩又はそのプロド
5 ッグである第〔1〕項記載の剤、

[8] p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α 産生阻害薬が、 5位が、芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基で置換された1,3 ーチアゾール化合物(IV) 若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、

15 [9] 該1, 3ーチアゾール化合物が式

〔式中、R¹cは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R^{2c}は芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基、及び

20 R³cは置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその 塩である第〔8〕項記載の剤、

〔10〕 p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、5位が、芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有するピリジル基で置換された1、3-チアゾール化合物(V)若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、

〔11〕該1、3-チアゾール化合物が式

25

$$R^{d}$$
 S R^{1d} $(V a)$

〔式中、R¹dは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R^{2d}は芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有する ピリジル基、及び

R³ は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその 塩である第 [10] 項記載の剤、

〔12〕 p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α 産生阻害薬が、5位が、芳香族基を含まない置換基を4-ピリジル基の窒素原子の隣りの位置
 10 に有する4-ピリジル基で置換された1,3-チアゾール化合物(VI)若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、

[13] p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が

N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド、

N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド、

N- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -2-メチル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

20 N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリ

25 ジル]フェニルアセトアミド、

15

N- [4- [2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジール] ベンズアミド、

5 N- [4- [2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3- (4-メトキシフェニル) プロピオンアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジ

10 ル]-4-フェニルブチルアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

15 N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-

20 5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド、

N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

25 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー ル-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N-ベンジル-N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、

- N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、
- 5 N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、
 - N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリ
- 10 ジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、
 - N-ベンジル-N- [4- [2-プチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、
 - N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、
- 15 N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン、
 - N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、
 - N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルチオフェニル)-1,3-チアゾー
- 20 ル-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-フェニルエチル)アミン、
 - N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルチオフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、
- 25 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、
 - N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チア ゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド、

N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、

- N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1, 3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン、
- 5 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、
 - N- (4-フルオロベンジル) -N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスル ホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、
 - (S) -N- [4- (3-メチルフェニル) -5- (2- (1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリ
- 10 ジル) -1,3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
- 15 (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
 - (R) -N- [4- (3-メチルフェニル) -5- (2- (1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリ
- 20 ジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-2-クロロニコチンアミド、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
- 25 N- [5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾ ール-2-イル]ニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、

N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾ ール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、

- N-[5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-2-メチルニコチンアミド、
- 5 N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] ニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チア ゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア
- 10 ゾール-2-イル]-2-クロロニコチンアミド、

20

- N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
- (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チ アゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 15 (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チ アゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[4-(3-メチルフェニル) -2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チ アゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 25 (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、

(S) -N-(1-フェニルエチル) -4- [4-(3-メチルフェニル) -2-(4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、

- (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスル ホニルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 5 (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-(4-フルオロフェニル) -4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-(4-フルオロフェニル) -4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミンまたはその塩である第〔1〕項記載の剤、
- 10 〔14〕①閉経後または老人性の原発性骨粗鬆症、②炎症、血液系悪性疾患、内分泌異常または薬剤投与に起因する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマチに伴う骨・関節組織の破壊または変形、④Paget 病または⑤高カルシウム血症の予防・治療剤である第〔3〕項記載の剤、
- [15] 哺乳動物に対して、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TN15 $F-\alpha$ 産生阻害薬の有効量を投与することを特徴とする疼痛の予防・治療方法、
 - 〔16〕哺乳動物に対して、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬の有効量を投与することを特徴とする破骨細胞の活性化抑制または(および)形成阻害方法、
- 〔17〕哺乳動物に対して、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TN 20 F-α 産生阻害薬の有効量を投与することを特徴とする、①閉経後または老人性 の原発性骨粗鬆症、②炎症、血液系悪性疾患、内分泌異常または薬剤投与に起因 する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマチに伴う骨・関節組織の破壊 または変形、④Paget 病または⑤高カルシウム血症の予防・治療方法、
- 〔18〕疼痛の予防・治療剤を製造するためのp38MAPキナーゼ阻害薬また25 は(および) TNF-α 産生阻害薬の使用、
 - 〔19〕破骨細胞の活性化抑制または(および)形成阻害剤を製造するためのp38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬の使用、および

[20] ①閉経後または老人性の原発性骨粗鬆症、②炎症、血液系悪性疾患、内分泌異常または薬剤投与に起因する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマチに伴う骨・関節組織の破壊または変形、④Paget 病または⑤高カルシウム血症の予防・治療剤を製造するためのp38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TNF-α産生阻害薬の使用、

- [21] ピリジル基を含む化合物またはその塩の当該ピリジル基の窒素原子の α 位に置換基を導入することを特徴とする当該化合物またはその塩のP450阻害作用の軽減方法、
- [22] ピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物またはその塩の当該芳 10 香族炭化水素基に極性基を導入することを特徴とする当該化合物またはその塩の P450阻害作用の軽減方法、
 - [23] さらに当該ピリジル基の窒素原子の α 位に置換基を導入する第[22]] 項記載の方法、
 - [24] P450がCYP2C9、CYP2D6またはCYP3A4である第〔21] または〔22〕項記載の方法、
 - [25] 置換基が(i) ハロゲン原子、

15

(ii) C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基または C_{7-16} アラルキル基〔これらの基は、オキソ、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、 C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ、 C_{7-16} アラルキルオ キシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{7-16} アラルキルチオ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ、モノー C_{6-14} アリールアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{6-14} アリールアミノ、ボルミル、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルアシルボニル、 C_{3-6} シクロア

ルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボ ニル、C₇₋₁₆アラルキルーカルボニル、C₆₋₁₄アリールオキシーカルボニル、 C₇₋₁₆アラルキルオキシーカルボニル、5又は6員複素環カルボニル、カルバモ イル、チオカルバモイル、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ジー C_{1-6} ア ルキルーカルバモイル、C₆₋₁₄アリールーカルバモイル、5又は6員複素環カル 5 バモイル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル、 C_{1-6} アル キルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、ホルミルアミノ、 C_{1-6} アル キルーカルボニルアミノ、C₆₋₁₄アリールーカルボニルアミノ、C₁₋₆アルコキ シーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{6-14} アリールスル ホニルアミノ、C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ、C₆₋₁₄アリールーカルボニ 10 ルオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノー C_{1-6} アルキルーカル バモイルオキシ、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ、C₆₋₁₄アリールー カルバモイルオキシ、ニコチノイルオキシ、1個の窒素原子と炭素原子以外に、 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ない し4個含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノ(この環状アミノは、C,_ 15 $_{6}$ アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5ないし10員芳 香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい) 、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のへ テロ原子を1ないし4個含む5ないし10員芳香族複素環基、スルホ、スルファ モイル、スルフィナモイルおよびスルフェナモイルから成る群(置換基A群)か 20 ら選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい〕、

- (iii) 置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、
- 25 (iv) 式: $-(C=O)-R^5$ 、 $-(C=O)-OR^5$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ (C=O)-NR⁵R⁶、 $-(C=O)-NR^5R^6$ (C=O)-NR⁵R⁶、 $-(C=O)-NR^5R^6$ (C=O)-NR⁵R⁶、 $-(C=O)-NR^5R^6$ (C=O)-NR⁵R⁶、 $-(C=O)-NR^5R^6$ (C=O)-NR⁵R⁶ (C=O)-NR⁶R⁶ (C=O)-NR

(式中、 R^{5} は①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3}

 $_{-6}$ シクロアルキル基、 $_{C_{6-14}}$ アリール基若しくは $_{C_{7-16}}$ アラルキル基又は③置換基A群から選ばれる置換基を $_{1}$ ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる $_{1}$ 又は $_{2}$ 種のヘテロ原子を $_{1}$ ないし4個含む $_{2}$ ないし14員の複素環基を、 $_{3}$ 名では $_{1-6}$ アルキル基を、 $_{1}$ 名では①置換基A群から選ばれる置換基を $_{1}$ ないし3個有していてもよい $_{1-6}$ アルキル基、 $_{2-6}$ アルケニル基、 $_{2-6}$ アルキニル基、 $_{3-6}$ シクロアルキル基、 $_{3-6}$ シクロアルキル基、 $_{6-14}$ アリール基若しくは $_{7-16}$ アラルキル基又は②置換基A群から選ばれる置換基を $_{1}$ ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる $_{1}$ 又は2種のヘテロ原子を $_{1}$ ないし4個含む $_{2}$ ないし $_{3}$ 0複素環基を示す)で示されるアシル基、

(v) アミノ基(このアミノ基は、①置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、

10

15

20

25

- ②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、および③上記(iv)で示されるアシル基から成る群から選ばれる置換基を1または2個有していてもよい)、
- (vi) 1 個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1 又は2 種のヘテロ原子を1 ないし4 個含んでいてもよい5 ないし7 員非芳香族環状アミノ基(この環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5 ないし1 0 員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を1 ないし3 個有していてもよい)、および
 - (vii) 置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリールオキシ基または C_{7-16} アラルキルオキシ基から選ばれる1ないし3個である第〔21〕または〔23〕項記載の方法、
 - 〔26〕極性基が(1)ハロゲン原子、(2)ヒドロキシ、(3)置換基A群から選ばれる置換基および上記(iv)で示されるアシルから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいアミノ、(4) ニトロ、(5) カルボキシ、(6) ホルミル、(7) 置換

基A群から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、(8)置換基A群から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニル、(9)シアノおよび(10)上記(1)~(9)で示される基を置換基として 1 ないし 3 個持つ C_{1-6} アルキルまたは C_{6-14} アリールから選ばれる 1 ないし 3 個である第〔22〕項記載の方法に関する。

本発明は、さらに、

5

〔27〕p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、N-オキシド化されていてもよい式

10 〔式中、C環は置換基を有していてもよい4-ピリミジニル基を、

R[™] は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していて もよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R[™] は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである第〔1〕項記載の剤、

15 [28] 化合物 (Im) が、N-オキシド化されていてもよい式

$$R^{2n}$$
, N^{n} $N^$

〔式中、Z" は結合手、-NR4"-(R4" は水素原子、置換基を有していてもよい 炭化水素基を示す)、酸素原子または酸化されていてもよい硫黄原子を、

Wⁿは結合手または置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を、

20 R¹ は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していて もよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R^{ln}は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R⁸ⁿ は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す。〕で表される化合物またはその塩である第〔27

〕項記載の剤、

- [29] W"およびZ"がともに結合手である第[28] 項記載の剤、
- [30] 化合物(Im)が、N-オキシド化されていてもよい式

5 〔式中、W1は結合手または置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を、

R^{II} は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していて もよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R²¹は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R³¹ は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい 10 複素環基を、

R⁴¹ は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。〕で表される化合物またはその塩である第〔27〕項記載の剤、

[31] 化合物(If')が、N-オキシド化されていてもよい式

15 〔式中、R¹g は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R%は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R^{SE} は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい 複素環基を、

- 20 R⁴ は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。〕で表される化合物またはその塩である第〔30〕項記載の剤、
 - [32] 化合物(If')が、N-オキシド化されていてもよい式

〔式中、R^{1h} は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

Rⁿは置換基を有していてもよい芳香族基を、

5 R^{3h} は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい 複素環基を、

R⁴ は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。〕で表される化合物またはその塩である第〔30〕項記載の剤に関する。

10 本発明に用いられるp38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬としては、p38MAPキナーゼ阻害作用または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害作用を有する物質であれば特に限定されないが、例えば、以下の化合物 $(I) \sim (VII)$ などが挙げられる。

[化合物(I)]

- 15 (1) 5位が置換基を有していてもよいピリジル基で置換された 1, 3 チアゾール化合物又はその塩、
 - (2) 5位が置換基を有していてもよいピリジル基で置換された1,3-チアゾール化合物又はその塩(ただし、式

$$\begin{array}{c|c} Ar & N & H \\ \hline N & N - R \end{array}$$

20

〔式中、Arは芳香環の炭素原子を介してチアゾール環に結合する無置換又は置換アリール基を、Rは水素原子、アシル基又は芳香環の炭素原子を介して窒素原子に結合する炭素数10個以下の1価の芳香族基を示す。〕で表される化合物又

はその塩を除く)、

(3) 1, 3- チアゾール化合物が、置換基を有していてもよい芳香族基で 4 位が置換された 1, 3- チアゾール化合物である第(1)項又は第(2)項記載の化合物、

- 5 (4) 1, 3-チアゾール化合物が、置換基を有していてもよいアリール基又は 置換基を有していてもよいアミノ基で2位が置換された1, 3-チアゾール化合 物である第(1)項又は第(2)項記載の化合物、
 - (5) 1, 3-チアゾール化合物が、式

$$R^2$$
 R^3 R^1 R^3 (Ia)

10 〔式中、R¹は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R²は置換基を有していてもよいピリジル基、及び

R³は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその塩である第(1)項又は第(2)項記載の化合物、

- 15 (6) R'は(i) 水素原子、
 - (ii) C_{1-10} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基又は C_{7-16} アラルキル基

〔これらの基は、オキソ、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていても

- よい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、 C_6 よい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ、 C_{7-1} 6アラルキルオキシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチ
- 25 オ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{7-16} アラルキルチオ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ、モノー C_{6-14} アリールアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{6-14} アリールアミノ、ホルミル、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6}

3-6シクロアルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{6-14} アリ ールーカルボニル、C₇₋₁₆アラルキルーカルボニル、C₆₋₁₄アリールオキシー カルボニル、C₇₋₁₆アラルキルオキシーカルボニル、5又は6員複素環-カルボ ニル、カルバモイル、チオカルバモイル、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル 、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、 C_{6-14} アリールーカルバモイル、5又は 6 員複素環カルバモイル、C₁₋₆アルキルスルホニル、C₆₋₁₄アリールスルホニ ル、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、ホルミルアミ ノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、 C_{6-14} アリールーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{6-1} $_4$ アリールスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{6-14} アリ 10 ールーカルボニルオキシ、C₁₋₆アルコキシーカルボニルオキシ、モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイルオキシ、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ、C₆ -14アリールーカルバモイルオキシ、ニコチノイルオキシ、1個の窒素原子と炭 素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテ ロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノ(この環状 15 アミノは、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5 ないし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を有し ていてもよい)、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし10員芳香族複素環基、ス ルホ、スルファモイル、スルフィナモイルおよびスルフェナモイルから成る群(20 置換基A群)から選ばれる置換基を有していてもよい〕、

(iii) 上記の置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価の複素環基、

25

(iv) 式: $-(C=O)-R^5$ 、 $-(C=O)-OR^5$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ ($-(C=O)-NR^5R^6$)

(式中、 R^5 は①水素原子、②上記(ii)に示した C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アル

ケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は③上記(iii)に示した複素環基を、 R^6 は水素原子又は C_{1-6} アルキル基を、 R^7 は①上記(ii)に示した C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は②上記(iii)に示した複素環基を示す)で表されるアシル基、

(v) アミノ基(このアミノ基は、①上記(ii)に示した C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、②上記(iii)に示した複素環基、③上記(iv)に示したアシル基及び④上記の置換基A 群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキリデン基から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい)、又は (vi) 1 個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1 又は2種のヘテロ原子を1 ないし4 個含んでいてもよい5 ないし7 員非 芳香族環状アミノ基(この環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5 ないし1 0 員芳香族複素環基及びオキソから成

.10

15

R²は上記の置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいピリジル基を

る群から選ばれる置換基を有していてもよい)を;

R³は①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいC₆₋₁₄単環式又は 縮合多環式の芳香族炭化水素基又は②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価の芳香族複素環基を示す第(5)項記載の化合物、

25 (7) R^1 が①ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノ

-又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、 C_{6-14} アリールーカルボニルアミノ、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル及びニトロから選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくは C_{6-10} アリール)、

- ②ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー
- 10 C_{1-6} アルキルーカルバモイル及び C_{6-14} アリールーカルボニルアミノから選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{1-8} アルキル基、
 - ③ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ ーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6}
- 15 アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル及び C_{6-14} アリールーカルボニルアミノから選ば れる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル基(例、シクロヘキシル)、
 - $\textcircled{4}C_{7-16}$ アラルキル基(例、フェニルー C_{1-6} アルキル基)、
- 20 ⑤炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1種又は2種、 1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員の芳香族複素環基(例、ピリジル、チエニル等の5ないし6員の芳香族複素環基)、
 - ⑥ C_{6-14} アリール(例、フェニル)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル又はオキソを有していてもよい炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる
- 25 1又は2種、1ないし2個のヘテロ原子を含む5ないし10員の非芳香族複素環基(例、ピペリジノ、ピペラジノ等の5又は6員の非芳香族環状アミノ基)、
 - ⑦次の(1) \sim (7) から成る群から選ばれる置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基〔(1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{6-14} アリール、(3) C_{7-16} アラルキ

ル、(4) 炭素原子以外窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2 個のヘテロ原子を含む5ないし6 員複素環基(例、ピリジル)、(5) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、シアノ、テトラジン等から選ばれる置換基を1ないし3個それぞれ有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボニル、 C_{7-16} アラルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、シアノ、ニトロ、モノー若しくはジー C_{1-6} アルキルアミノ等から選ばれる 置換基を1ないし3個有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイル基、(7) ジー C_{1-6} アルキルアミノー C_{1-6} アルキリデン)、又は

⑧カルボキシ基である第(5)項記載の剤、

25

- (8) R^1 が C_{1-6} アルキルスルホニルを有していてもよい C_{6-14} アリール基である第(5)項記載の化合物、
- 15 (9) R²が置換基を有していてもよい4-ピリジル基である第(5)項記載の 化合物、
 - (10) R^3 が置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基である第(5)項記載の化合物、
- (11) R³が置換基を有していてもよいフェニル基である第(5)項記載の化 20 合物、
 - (1 2) R^3 がハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、カルボキシ C_{1-8} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ及び C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基である第(5)項記載の化合物、
 - (13) R^3 がハロゲン原子及び C_{1-6} アルキル基から選ばれる置換基を有してい

てもよいフェニル基である第(5)項記載の化合物、

(14) R^1 が①式: $-(C=O)-R^5$ 又は $-(C=O)-NR^5R^6$ 〔式中、各記号は前記と同意義を示す。〕で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基、② C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルカールスルボキシ等から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基又は③ハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基を、

R²がピリジル基を、

- 10 R^3 がハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ及びカルボキシから選ばれる置換基を 1 ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基を示す第(5)項記載の化合物、
- (15) R^1 が (i) ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ たた。 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル及び C_{6-14} アリールーカルボニルアミノから選ばれる置換基を1ないし5個それぞれ有していてもよい C_{1-8} アルキル、 C_{3-6} シクロアルキル又は C_{6-14} アリール、
- 20 (ii) 5 員複素環基、
- (iii) (1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{6-14} アリール、(3) C_{7-16} アラルキル、(4) 6 員複素環基及び (5) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ及び C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を1ないし3個それぞれ有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボニル、 C_{7-16} アラルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルバモイル又は5あるいは6員複素環ーカルボニルから選ばれる置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基、又はジー C_{1-6} アルキルアミノー C_{1-6} アルキリデンを有していてもよいアミノ基、

(iv) C_{1-6} アルキルーカルボニル又はオキソで置換されていてもよい 5 又は 6 員非芳香族環状アミノ基又は

(v) カルボキシ基を、

R²がピリジル基を、

- R^3 がハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{7-16} アラルキルオキシ及び C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシから選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していていもよい C_{6-10} アリール基(置換基として隣接する 2 個のアルキル基が結合して 5 員非芳香族炭素環 6 を形成していてもよい)を示す第(5)項記載の化合物、
 - (16) R^1 が C_{1-6} アルキルスルホニルを有していてもよい C_{6-14} アリール基を、 R^2 がピリジル基を、 R^3 がハロゲン原子を有していてもよい C_{6-14} アリール基を示す第(5)項記載の化合物、
- 15 1, 3-チアゾールー2-イル]アミン(参考例A23-269)、

N-プロピルー[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1、3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-276)、

N-ブチルー[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾールー2-イル]アミン(参考例A23-280)、

- 20 N-ペンジルー[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-281)、
 - N-プロピルー[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾールー2-イル]アミン(参考例A 2 3-2 9 0)、

N-イソプロピル-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-

25 1, 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-291)、

N-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾ -ル-2-イル]-N'-フェニルウレア(参考例A23-296)、

4-[[[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チア

ゾールー2ーイル]アミノ]カルボニル]安息香酸(参考例A23-299)、 メチル4ー[2ー[4ー(メチルチオ)フェニル]ー5ー(4ーピリジル)-1, 3ーチアゾールー4ーイル]フェニルエーテル(参考例A23-300)、 4ー[4ー(3,5ージメチルフェニル)-5ー(4ーピリジル)-1,3ーチ アゾールー2ーイル]フェニルメチルスルフィド(参考例A23-302)、 4ー[4ー(4ーメトキシフェニル)-5ー(4ーピリジル)-1,3ーチアゾールー2ーイル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-303)、 4ー[4ー(3,5ージメチルフェニル)-5ー(4ーピリジル)-1,3ーチアゾールー2ーイル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-305)、

- 10 4-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-306)、4-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-308)、4-[4-(4-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾ
- 15 -ル-2-7ル]フェニルメチルスルフィド(参考例A 2 3 -3 0 9)、 4-[4-(4-70007 + 2) - 5-(4-2 % + 2) - 1, 3-7 % + 2 % +
- 4-[4-(4-クロロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-312)、4-[4-(4-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-313)、4-[4-(4-クロロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-314)、
- N-[4-(3, 5-ジメチルフェニル) -5-(4-ピリジル) -1, 3-チアゾール-2-イル] -N'-フェニルウレア(参考例A23-315)、

- 4-[[[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミノ]カルボニル]安息香酸(参考例A23-337)、 3-[[[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミノ]カルボニル]安息香酸(参考例A23-342)、 4-(4-フルオロフェニル)-2-フェニル-5-(4-ピリジル)-1,3
 -チアゾール(参考例A44-1)、
 - メチル4ー [4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾールー2ーイル]フェニルスルフィド(参考例A44-7)、メチル4ー [4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾールー2ーイル]フェニルスルホキシド(参考例A44-8)、
- 20 メチル4- [4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チ アゾール-2-イル] フェニルスルホン(参考例A44-26)、又はその塩。

「アシル基」としては、例えば式:-(C=O)-R⁵、-(C=O)-OR⁵、-(C=O)-OR⁵、-(C=O)-NR⁵R⁶、-(C=S)-NHR⁵ 又は -SO₂-R⁷(式中、R⁵は 水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換基を有していてもよい 複素環基、R⁶は水素原子又はC₁₋₆アルキル基、R⁷は置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換基を有していてもよい複素環基を示す。)で表されるアシル基等が挙げられる。

前記式中、R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、鎖状又は環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキル等)等が挙げられる。 このうち、炭素数1ないし16個の鎖状又は環状炭化水素基等が好ましい。

「アルキル」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が好ましい。

「アルケニル」としては、例えば C_{2-6} アルケニル(例えば、ビニル、アリル、イソプロペニル、1 ープテニル、2 ープテニル、3 ープテニル、2 ーメチルー 2 ープロペニル、1 ーメチルー 2 ープロペニル、2 ーメチルー 1 ープロペニル等)等が好ましい。

「アルキニル」としては、例えば C_{2-6} アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ヘキシニル等)等が好ましい。

15 「シクロアルキル」としては、例えばC₃₋₆シクロアルキル(例えば、シクロ プロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)等が好ましい。

「アリール」としては、例えば C_{6-14} アリール(例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル、2-アンスリル等)等が好ましい。

20 「アラルキル」としては、例えばC₇₋₁₆アラルキル(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2, 2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチル等)等が好ましい。

 R^5 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として 25 は、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル(例、2- カルボキシエテ

ニル、2-カルボキシ-2-メチルエテニル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3 ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリル等)、ハロゲン化されてい てもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ(5 例、エトキシカルボニルメチルオキシ等)、ヒドロキシ、C₆₋₁₄アリールオキシ (例、フェニルオキシ、1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシ等)、 C_{7-16} アラルキルオキシ(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ等)、メルカプ ト、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ、C₆₋₁₄アリールチオ(例 、フェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオ等)、 C_{7-16} アラルキル 10 チオ (例えば、ベンジルチオ、フェネチルチオ等)、アミノ、モノー C₁₋₆アルキ ルアミノ (例、メチルアミノ、エチルアミノ等)、モノーC₆₋₁₄アリールアミノ (例、フェニルアミノ、1-ナフチルアミノ、2-ナフチルアミノ等)、 $\overline{y}-C_1$ _{-。}アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、エチルメチルアミノ 等)、ジーC₆₋₁₄アリールアミノ(例、ジフェニルアミノ等)、ホルミル、カルボ 15 キシ、カルボキシー C_{2-6} アルケニル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アル キルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル等)、C₃₋₆シクロアルキルーカ ルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロ ヘキシルカルボニル等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニ ル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等) 20 - 、C ₆₋₁₄アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフト イル等)、C₂₋₁₆アラルキルーカルボニル(例、フェニルアセチル、3ーフェニ ルプロピオニル等)、C ₆₋₁₄アリールオキシーカルボニル(例、フェノキシカル ボニル等)、C₇₋₁₆アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボ 25 ニル、フェネチルオキシカルボニル等)、5又は6員複素環-カルボニル(例、 ニコチノイル、イソニコチノイル、テノイル、フロイル、モルホリノカルボニル 、チオモルホリノカルボニル、ピペラジンー1-イルカルボニル、ピロリジン-1-イルカルボニル等)、カルバモイル、チオカルバモイル、モノーC₁₋₆アルキ

ルーカルバモイル (例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル等)、ジーC1 ₋₆アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル 、エチルメチルカルバモイル等)、モノー又はジー C_{6-14} アリールーカルバモイ ,ル(例、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカル バモイル等)、モノー又はジー5又は6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジ ルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイル等)、C₁₋₆アルキルスルホニ ル (例、メチルスルホニル、エチルスルホニル等)、C₁₋₆アルキルスルフィニル (例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等)、C₆₋₁₄アリールスルホニ 10 ル(例、フェニルスルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニ ル等)、 C_{6-14} アリールスルフィニル(例、フェニルスルフィニル、1-ナフチ ルスルフィニル、2-ナフチルスルフィニル等)、ホルミルアミノ、C₁₋₆アルキ ルーカルボニルアミノ(例、アセチルアミノ等)、 C_{6-14} アリールーカルボニル アミノ (例、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノ等)、C₁₋₆アルコキシーカル ボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プ 15 ロポキシカルボニルアミノ、ブトキシカルボニルアミノ等)、C₁₋₆アルキルスル ホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ等)、C。 -14アリールスルホニルアミノ(例、フェニルスルホニルアミノ、2-ナフチル スルホニルアミノ、1-ナフチルスルホニルアミノ等)、C₁₋₆アルキル-カルボ ボニルオキシ (例、ベンゾイルオキシ、ナフチルカルボニルオキシ等)、C₁₋₆ア ルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボ ニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ等)、モ ノー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エ チルカルバモイルオキシ等)、ジーC,-6アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジ 25 メチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ等)、 C _{6 – 1 4}アリール ーカルバモイルオキシ(例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイ ルオキシ等)、ニコチノイルオキシ、置換基を有していてもよい5ないし7員飽

和環状アミノ、5ないし10員芳香族複素環基(例、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、2-ベンゾ「b] チエニル、3-ベンゾ「b] チエニル、3-ベンゾ「b] チエニル、3-ベンゾ「b] テエニル、3-ベンゾ「b] アラニル、3-ベンゾ「b] フラニル、3-ベンゾ「b] フラニル、5-ベンゾ「b] フラニル、3-ベンゾ「b] フラニル、3-ベング「b] フラニル、3-ベング「b] フラニル

該「炭化水素基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一又は異なっていてもよい。

10

25

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-7 ロモエチル、2, 2, 2-1 リフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3, 3-1 リフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、1 は 1 は 1 は 1 は 1 に 1

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、プロペニル、イソプロペニル、2 ーブテンー1 ーイル、4 ーペンテンー1 ーイル、5 ーヘキセンー1 ーイル)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、

ョウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルキニル(例、2-7チン-1-1ル、4-4ンチン-1-1ル、5-4シン-1-1ル等)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば 1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)等が挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシル、4,4-ジクロロシクロヘキシル、2,2,3,3-テトラフルオロシクロペンチル、4-クロロシクロヘキシル等が挙げられる。

10 前記「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₈アルコキシ」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよいC₁₋₈アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等)等が挙げられる。具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ」としては、例えば1 20 ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素 、ヨウ素等)を有していてもよいC₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、エチル チオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオ等)等が挙げられる。具体例としては、メチルチオ、ジフルオロメチ ルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチ オ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシ ルチオ等が挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「5ないし7員飽和環状アミノ」としては、例えば、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒

素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノが挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イル、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」の「置換基」としては、例えば C₁₋₆アルキル (例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、C₆₋₁₄アリール (例、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリル等)、C₁₋₆アルキルーカルボニル (例、アセチル、プロピオニル等)、5 ないし 1 0 員芳香族複素環基 (例、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾ[b] チエニル、2ーベンゾ[b] フラニル、3ーベンゾ[b] フラニル等)、オキソ等が1ないし3個挙げられる。

R⁵で示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環又は3環式)複素環、好ましくは(i)5ないし14員(好ましくは5ないし10員)芳香族複素環、(ii)5ないし10員非芳香族複素環又は(iii)7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価の基等が挙げられる。

20

25

上記「5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の芳香族複素環」としては、例えば、チオフェン、ベンゾ [b] チオフェン、ベンゾ [b] フラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト [2,3-b] チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソインドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノ

リン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジン等の芳香族複素環、又はこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1又は2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環等が挙げられる。

上記「5ないし10員非芳香族複素環」としては、例えば、ピロリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、ジオキサゾール、オキサジアゾリン、チアジアゾリン、トリアゾリン、チアジアゾール、ジチアゾール等が挙げられる。

10

上記「7ないし10員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-ア ザビシクロ[2.2.1] ヘプタン等が挙げられる。

該「複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸 素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む 15 5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)複素環基で ある。具体的には、例えば2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリ ル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル 、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキ ノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル 、4-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリダジニル、3 20 ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1-インドリル、2ーインドリル、 3-インドリル、2-ベンゾチアゾリル、2-ベンゾ [b] チエニル、3-ベン ゾ [b] チエニル、2 - ベンゾ [b] フラニル、3 - ベンゾ [b] フラニル等の 芳香族複素環基、例えば1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニ 25 ル、2-イミダゾリニル、4-イミダゾリニル、2-ピラゾリジニル、3-ピラ ゾリジニル、4-ピラゾリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジ ル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、モルホリノ、チオ モルホリノ等の非芳香族複素環基等である。

このうち、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5又は6員の複素環基等が更に好ましい。具体的には、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーフリル、3ーフリル、ピラジニル、2ーピリミジニル、3ーピロリル、3ーピロリッニル、3ーピロリッニル、3ーピロリッニル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、4ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等が挙げられる。

10 該「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては、例えば前記 R 5 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様の もの等が挙げられる。

該「複素環基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

15

 R^6 で示される「 C_{1-6} アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等が挙げられる。

R⁷で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有し 20 ていてもよい複素環基」としては、例えば前記R⁵で示される「置換基を有して いてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」がそれぞれ 挙げられる。

R¹で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば、R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」が挙げられる。

25 R¹で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としては、例えば、R⁵で示される「置換基を有していてもよい複素環基」が挙げられる。

R¹で示される「置換基を有していてもよいアミノ基」としては、(1)置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基及び(2)置換基を有していてもよい環

状アミノ基が挙げられる。

20

25

上記(1)の「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、アシル基、置換基を有していてもよいアルキリデン基等が挙げられる。これら「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」としては、前記R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」と同様のものがそれぞれ挙げられる。

該「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「アルキリデン基」として は、例えばC₁₋₆アルキリデン(例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン等)等が挙げられる。該「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「置換基」としては、前記R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが1ないし5個、好ましくは1ないし3個挙げられる

15 上記「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」が2個の 場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

上記(2)の「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「環状アミノ基」としては、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員非芳香族環状アミノ基が挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イル、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、ヘキサヒドロアゼピン-1-イル、イミダゾリジン-1-イル、2,3-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル、テトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、3,4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル等が挙げられる。「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「置換基」としては、例えば、前記R5で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として詳述した「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「置換基」と同様のもの等が1ないし3個挙げられる。

1個のオキソを有する5ないし7員非芳香族環状アミノ基の具体例としては、2-オキソイミダゾリジン-1-イル、2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル、2-オキソテトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソー3,4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソピロリジン-1-イル、2-オキソピペリジノ、2-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、2-オキソー2,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

 R^1 は好ましくは、置換基を有していてもよいアミノ基及び置換基を有していてもよいアリール基等である。該「置換基を有していてもよいアミノ基」として好ましくは、式: $-(C=O)-R^5$ 、 $-(C=O)-OR^5$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ 、 $-(C=S)-NHR^5$ 又は $-SO_2-R^7$ 〔式中、各記号は前記と同意義を示す。〕で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基等である。

更に好ましくは、 R^1 は、式: $-(C=O)-R^5$ 又は $-(C=O)-NR^5R^6$ 〔 式中、各記号は前記と同意義を示す。〕で表されるアシルを1 又は2 個有していてもよいアミノ基等である。

該「置換基を有していてもよいアリール基」として好ましくは、例えば C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル及 びカルボキシ等から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくはフェニル等)等である。

特に、R¹としては、

20

①ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ 25 ーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、 C_{6-14} アリールーカルボニルアミノ、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキル

スルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル、ニトロ等から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくは C_{6-10} アリール)、

- ②ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} $_6$ アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル及び C_{6-14} アリールーカルボニルアミノから選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{1-8} アルキル基、
- 10 ③ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ ーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル及び C_{6-14} アリールーカルボニルアミノから選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル基(例、シクロヘキシル)、
 - \textcircled{Q}_{7-16} アラルキル基(例、フェニルー C_{1-6} アルキル基)、
- ⑤炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1種又は2種、 1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員の芳香族複素環基(例、ピリジ 20 ル、チエニル等の5ないし6員の芳香族複素環基)、
 - ⑥ C_{6-14} アリール(例、フェニル)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル又はオキソを有していてもよい炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし2個のヘテロ原子を含む5ないし10員の非芳香族複素環基(例、ピペリジノ、ピペラジノ等の5又は6員の非芳香族環状アミノ基)、
- ②次の(1)~(7)から成る群から選ばれる置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基〔(1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{6-14} アリール、(3) C_{7-16} アラルキル、(4)炭素原子以外窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2 個のヘテロ原子を含む5ないし6員複素環基(例、ピリジル)、(5)ハロゲン原

15

子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、シアノ、テトラジン等から選ばれる置換基を1ないし3個それぞれ有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボニル、 C_{7-16} アラルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニルを(6) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、(6) ハロゲン原子、(6) アルキル、(6) ハロゲン原子、(6) アルキル、(6) アルコキシ、カルボキシ、(6) アルコキシーカルボニル、シアノ、ニトロ、モノー若しくはジー(6) アルキルアミノ等から選ばれる置換基を1ないし13 個有していてもよい13 個有していてもよい14 アリールーカルバモイル基、(7)3 ジー15 アルキルアミノー17 スは

10 ⑧カルボキシ基などが好ましく用いられる。

 R^2 で示される「置換基を有していてもよいピリジル基」の「ピリジル基」としては、1-、2-、3-又は4-ピリジル基が挙げられる。

R²で示される「置換基を有していてもよいピリジル基」の「置換基」としては、例えば前記R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが挙げられる。

該「ピリジル基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一又は異なっていてもよい。また、該「ピリジル基」の環内窒素原子は、 N-オキシド化されていてもよい。

20 R²は、好ましくは置換基を有していてもよいピリジル基(例、3-ピリジル 基、4-ピリジル基など、好ましくは4-ピリジル基)である。

また、 R^2 としては、 C_{1-6} アルキル(例、メチル)、ヒドロキシ及び C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ(例、アセチルオキシ)から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいピリジル基などが好ましい。

25 R³で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」の「芳香族基」として は、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基が挙げられる。

該「芳香族炭化水素基」としては、例えば炭素数6ないし14個の単環式又は 縮合多環式(2又は3環式)芳香族炭化水素基等が挙げられる。その具体例とし

て、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル、2-アンスリル等の C_{6-14} アリール等が挙げられる。

該「芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 及び酸素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子 を含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)芳香 族複素環基である。具体的には、例えば2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーピリミジニル、5ーイソキノリル、ピラジニル、2ーピリミジニル、4ーピリミジニル、3ーピロリル、2ーイミダゾリル、3ーピリダジニル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] テエニル、5ール等の芳香族複素環基が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい芳香族基」の、「置換基」としては、例えば前記 R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが1ないし5個、好ましくは1ないし3個挙げられる。置換基の個数が2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。また、隣接する2個の置換基は4ないし7員非芳香族炭素環を形成してもよい。好ましくは5員非芳香族炭素環である。

20

 R^3 は好ましくは置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基である。更に好ましくは、置換基を有していてもよいフェニル基である。これら C_{6-10} アリール基及びフェニル基の置換基としては、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、 C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{7-16} アラルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ及びカルボキシから選ばれる1ないし3個の置換基が好ましく、特に、ハロゲン化されてい

てもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシなどの C_{1-3} アルコキシ)が好ましい。また、置換基として隣接する2個のアルキル基が結合して5員非芳香族炭素環を形成していてもよい。

5 ただし、化合物(I)は、式

$$\begin{array}{c|c}
Ar & H \\
N & N-R \\
N & (1aa)
\end{array}$$

〔式中、Arは芳香環の炭素原子を介してチアゾール環に結合する無置換又は置換アリール基を、Rは水素原子、アシル基又は芳香環の炭素原子を介して窒素原 10 子に結合する炭素数10個以下の1価の芳香族基を示す。〕で表される化合物を含まない場合が好ましい。

化合物(I)としては、例えば、化合物(Ia)が好ましい。

化合物(Ia)としては、次の(A)~(B)の化合物等が好ましい。

- (A) R^1 が①式: $-(C=O)-R^5$ 又は $-(C=O)-NR^5R^6$ 〔式中、各記号 は前記と同意義を示す。〕で表されるアシルを1 又は2 個有していてもよいアミノ基又は② C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルボニル及びカルボキシ等から選ばれる置換基を1 ないし5 個有していてもよい C_{6-14} アリール基;
- R^2 が C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ及び C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシから 選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよいピリジル基;

 R^3 がハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ及びカルボキシから選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基である化合物(I a)。

25 (B) R^1 が(i)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、

 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル及び C_{6-14} アリールーカルボニルアミノから選ばれる置換基を 1 ないし 5 個それぞれ有していてもよい C_{1-8} アルキル、 C_{3-6} シクロアルキル又は C_{6-14} アリール(好ましくは C_{6-10} アリール)、

(ii) 5員複素環基、

(iii) (1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{6-14} アリール、(3) C_{7-16} アラルキル、(4) 6 員複素環基及び(5)ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ及び C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を1ないし3個それぞれ有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボニル、 C_{7-16} アラルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルバモイル又は5あるいは6員複素環ーカルボニルから選ばれる置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基、又はジー C_{1-6} アルキル

(iv) C_{1-6} アルキルーカルボニル又はオキソで置換されていてもよい5又は6員非芳香族環状アミノ基又は

(v) カルボキシ基:

25

 R^2 が C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ及び C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシから 20 選ばれる置換基を1ないし3個を有していていもよいピリジル基;

 R^3 がハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{7-16} アラルキルオキシ及び C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシから選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していていもよい C_{6-10} アリール基(置換基として隣接する 2 個のアルキル基が結合して 5 員非芳香族炭素環を形成していてもよい)である化合物(I a)。

 -2-イル]アミン(参考例A13-14)、

[4-フェニル-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン (参考例A13-15)、

N-メチル [4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-

5 チアゾール-2-イル]アミン(参考例A13-16)、

N-メチル [4-フェニル-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アミン(参考例A13-47)、

N-メチル[4-(4-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A13-69)、

10 N-メチル [4-(4-クロロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チ アゾール-2-イル]アミン(参考例A13-70)、

2-フェニル-N-[4-フェニル-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾー

15 ルー2ーイル] アセトアミド (参考例A23-29)、

3-フェニル-N-[4-フェニル-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]プロピオンアミド(参考例A23-30)、

20 N- $[4-(3-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box) -5-(4-ピリジル) -1$, 3-チアゾー (3-7) (

N- [4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アセトアミド (参考例A 2 3 -5 1)、

N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾー

25 ルー2ーイル] プロピオンアミド (参考例A23-52)、

 $[4-(3-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box) -5-(4-ピリジル) -1, 3-チアゾールー 2-イル] アミン(参考例A 2 3-5 9)、$

[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾールー

2-イル]アミン(参考例A23-60)、

[4-(4-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾールー

5 2-イル]アミン(参考例A23-62)、

N- [4-フェニル-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アセトアミド(参考例A23-71)、

N-フェニル-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-80)、

10 N- [4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾ ール-2-イル] ニコチンアミド(参考例A23-101)、

N- [4-(4-)++)フェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]イソニコチンアミド(参考例A23-102)、

[4-(3,4-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾ

15 ールー2ーイル]アミン(参考例A23-125)、

N- [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド(参考例A23-128)、

[4-(2-ナフチル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-144)、

20 N-エチル-N'- [4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ウレア(参考例A23-156)、

N- [4-(3, 5-ジメチルフェニル) - 5-(4-ピリジル) - 1, 3-チアゾール-2-イル] イソニコチンアミド (参考例A23-200)、

N-エチル-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3

25 ーチアゾールー2ーイル]アミン(参考例A23-269)、

N-プロピルー[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾールー2-イル]アミン(参考例A23-276)、

N-ブチル-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1

, 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-280)、

N-ベンジルー[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-

1,3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-281)、

N - プロピル - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 5 - (4 - ピリジル) - 1,

- 5 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-290)、
 - N-イソプロピル-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-
 - 1, 3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例A23-291)、
 - N-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾ
 - ールー2ーイル] ーN'ーフェニルウレア (参考例A23-296)、
- 10 4-[[[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チア
 - ゾールー2-イル]アミノ]カルボニル]安息香酸(参考例A23-299)、
 - メチル4-[2-[4-(メチルチオ)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,
 - 3-チアゾール-4-イル]フェニルエーテル(参考例A23-300)、
 - 4-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チ
- 15 アゾールー2ーイル]フェニルメチルスルフィド(参考例A23-302)、
 - 4-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾ
 - ールー2ーイル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-303)、
 - 4-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チ
 - アゾール-2-イル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-305)、
- 20 4-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾ
 - ールー2-イル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-306)、
 - 4-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チ
 - アゾール-2-イル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-308)、
 - 4-[4-(4-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾ
- 25 ールー2ーイル]フェニルメチルスルフィド(参考例A23-309)、
 - 4-[4-(4-クロロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3ーチアゾー
 - ルー2ーイル]フェニルメチルスルフィド(参考例A23-310)、

ールー2-イル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-311)、

4-[4-(4-クロロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-312)、

4-[4-(4-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾ

- 5 ールー2ーイル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-313)、

 - N- [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア(参考例A23-315)、
- 10 2-ヒドロキシ-N-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]プロピオンアミド(参考例A23-325)、4-[4-(3, 4-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]フェニルメチルスルフィド(参考例A23-326)、
 - 4-[4-(3, 4-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チ
- 15 アゾール-2-イル]フェニルメチルスルホキシド(参考例A23-327)、 4-[4-(3,4-3)] チルフェニル)-5-(4-2) ジル)-1,3- チ
 - アゾールー2ーイル]フェニルメチルスルホン(参考例A23-328)、
 - 2-ヒドロキシ-N-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド(参考例A23-329)、
- 4-[[[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミノ]カルボニル]安息香酸(参考例A23-337)、 3-[[[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミノ]カルボニル]安息香酸(参考例A23-342)、 又はその塩等が好ましい。
- 25 また、化合物(I)又は(Ia)の好ましい具体例としては、4-(4-フルオロフェニル)-2-フェニル-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール(参考例A44-1)、メチル4-[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルスルフィド(参考例A44

-7)、メチル4-[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルスルホキシド(参考例A44-8)、メチル4-[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルスルホン(参考例A44-26)なども挙げられる

さらに、化合物(I)又は(Ia)としては、

5

- (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド、
- (R) -N- [4- (3-メチルフェニル) -5- (2- (1-フェニルエチルアミノ) -4-ピ 10 リジル) -1,3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
- 15 (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピ リジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
- (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピ 20 リジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、

N-[5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チア ゾール-2-イル]ニコチンアミド、

25 N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、

N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、

N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、

N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チ アゾール-2-イル] ニコチンアミド、

- 5 N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ アゾール-2-イル]-2-メチルニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
- N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ 10 アゾール-2-イル]-2-メトキシニコチンアミド、
 - (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3- . チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 15 (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-20 チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 25 (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチ オフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルス ルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、

(R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、

- (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 5 (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-(4-フルオロフェニル) -4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、又はその塩なども好ましい。

化合物(I)及び(Ia)の塩としては、例えば金属塩、アンモニウム塩、有 機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性又は酸性アミノ酸との塩等 が挙げられる。金属塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩等 10 のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等のアルカリ土 類金属塩:アルミニウム塩等が挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては 、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、2.6-ルチジン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、シ クロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'ージベンジルエチレン 15 ジアミン等との塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸 、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等との塩が挙げられる。有機酸との塩の好適 な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル酸、フマル酸、シ ュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン 酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等との塩が挙げられる。塩基 20 性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチン 等との塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラ ギン酸、グルタミン酸等との塩が挙げられる。

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物内に酸性官能基 を有する場合にはアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカ リ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等)等の無機塩 、アンモニウム塩等、また、化合物内に塩基性官能基を有する場合には、例えば 塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等無機酸との塩、又は酢酸、フタル酸、

フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、メタンスルホーン酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸との塩が挙げられる。

化合物(I)(化合物(Ia)も含む)の製造法は、例えば、WO01/10865、特開昭60-58981号公報、特開昭61-10580号公報、特表平7-503023号公報、WO 93/15071、DE-A-3601411、特開平5-70446号公報等に記載の方法又はそれに準じた方法等により得られる。

化合物(I)が、コンフィギュレーショナル アイソマー(配置異性体)、ジアステレオマー、コンフォーマー等として存在する場合には、所望により、前記の分離、精製手段によりそれぞれを単離することができる。また、化合物(I)がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段によりS体及びR体に分離することができる。

化合物(I)に立体異性体が存在する場合には、この異性体が単独の場合及び それらの混合物の場合も本発明に含まれる。

15 また、化合物(I)は、水和物又は非水和物であってもよい。

 $^{-}$ 化合物($^{-}$ I)は同位元素(例、 3 H、 14 C、 35 S)等で標識されていてもよい

〔化合物(II)〕

5

10

20 (1) N-オキシド化されていてもよい式

$$R^{2a} Z^{a} Y^{a} X^{a} R^{1a}$$

$$(11)$$

〔式中、R^{1a}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基を、R^{2a}は置換基を有していてもよい芳香族基を、

25 R^{3a}は水素原子、置換基を有していてもよいピリジル基又は置換基を有していて もよい芳香族炭化水素基を、

Xªは酸素原子又は酸化されていてもよい硫黄原子を、

Y^aは結合手、酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子又は式 NR^{4a}(式中、R^{4a}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又はアシル基を示す)で表される基を、及びZ^aは結合手または置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を示す。〕で表される化合物又はその塩、

(2) Z *が置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基である第(1)項記載の化合物、

(3)式

$$R^{2a} Z^{a} Y^{a} X^{a} X^{a} R^{1a}$$

10

15

〔式中、nは0又は1を示し、他の記号は第(1)項記載と同意義を示す〕で表される化合物又はその塩である第(1)項記載の化合物、

(4) R^{1a}は(i) 水素原子、

(ii) C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基または C_{7-16} アラルキル基

〔これらの基は、オキソ、ハロゲン原子、C1-3アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、

20 C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ロルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ、C $_{7-16}$ アラルキルオキシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{7-16} アラルキルチオ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ、モノー C_{6-14} アリールアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{6-14} アリールアミノ、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニル

、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボニル、C₇₋₁₆アラルキルーカルボニル、C₆₋₁₄アリールオキ シーカルボニル、C₇₋₁₆アラルキルオキシーカルボニル、5又は6員複素環カル ボニル、カルバモイル、チオカルバモイル、モノー C1-6アルキルーカルバモイ ル、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、 C_{6-14} アリールーカルバモイル、5又 は6員複素環カルバモイル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホ ニル、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、ホルミルア C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{6} -14アリールスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{6-14} ア 10 リールーカルポニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノー C_{1-6} $_{6}$ アルキルーカルバモイルオキシ、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ、C6-14アリールーカルバモイルオキシ、ニコチノイルオキシ、1個の窒素原子と炭 素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテ 15 口原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノ(この環状 アミノは、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5 ないし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を有し ていてもよい)、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし10員芳香族複素環基、ス 20 ルホ、スルファモイル、スルフィナモイルおよびスルフェナモイルから成る群(置換基A群)から選ばれる置換基を有していてもよい]、

(iii) 置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、

25 (iv) 式: $-(C=O)-R^{5a}$ 、 $-(C=O)-OR^{5a}$ 、 $-(C=O)-NR^{5a}R^{6a}$ 、 $-(C=S)-NHR^{5a}$ 又は $-SO_2-R^{7a}$

(式中、 R^{5a} は①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロア

ルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は③置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14 員の複素環基を、 R^{6a} は水素原子又は C_{1-6} アルキル基を、 R^{7a} は①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を示す)で表されるアシル基

10

15

5

(v) アミノ基(このアミノ基は、①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 1 4 員の複素環基、③上記 (iv) に示したアシル基および④置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキリデン基から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい)、または

(vi) 1 個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選 ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含んでいてもよい 5 ないし 7 員非 芳香族環状アミノ基(この環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 5 ないし 1 0 員芳香族複素環基およびオキソから 成る群から選ばれる置換基を有していてもよい)を ;

R²は①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいC₆₋₁₄単環式又は 25 縮合多環式の芳香族炭化水素基又は②置換基A群から選ばれる置換基を有してい てもよい炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2 種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基を;

R³aは①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいピリ

ジル基又は③置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいC₆₋₁₄単環式又は縮合多環式の芳香族炭化水素基を:

X^aはO、S、SOまたはSO₂を;

 Y^* は結合手、O、S、SO、SO2又は式 NR^{4a} (式中、 R^{4a} は①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は③上記(iv)に示したアシル基を示す)で表される基を、

Z *は結合手または置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-15} 10 アルキレン基、 C_{2-16} アルケニレン基または C_{2-16} アルキニレン基を示す第(1)項または第(3)項記載の化合物、

- (5) R¹が置換基を有していてもよいアミノ基である第(1)項記載の化合物
- (6) R^{1a} が(i) C_{1-6} アルキル基、(ii) C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキ 15 ルスルホニルおよびハロゲン原子から選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基または(iii) 式ー(C=O)ー R^{5a} (式中、 R^{5a} は① C_{1-6} アルキル基、② C_{6-14} アリール基または③炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を示す)で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基で 20 ある第(1)項記載の化合物、
 - (7) R^{1a} が $-(C=O)-R^{5a}$ "(式中、 R^{5a} "は① C_{6-14} アリール基または② 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を示す)で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基である第(1)項記載の化合物、
- 25 (8) R^{2a} が置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基である第(1)項記載の化合物、
 - (9) R^{2a} がハロゲン原子もしくは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよい C_{6} -14アリール基、または炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選

ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素 環基である第(1)項記載の化合物、

- (10) R^{2a} が C_{6-14} アリール基または炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1 又は2 種のヘテロ原子を1 ないし4 個含む5 ないし1 4 員の複素環基である第(1)項記載の化合物、
- (11) R^{3a} が置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基である第(1)項記載の化合物、
- (12) R^{3a} が1または2個の C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基である第(1)項記載の化合物、
- 10 (13) Xªが酸化されていてもよい硫黄原子である第(1)項記載の化合物、
 - (14) X a が硫黄原子である第(1) 項記載の化合物、

15

25

- (15) Y^aが酸素原子又は式 NR^{4a}(式中、R^{4a}は第(1)項記載と同意義を示す)で表される基である第(1)項記載の化合物、
- (16) Y $^{\mathfrak{a}}$ が酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子または式 $\operatorname{NR}^{\mathfrak{a}}$ $(\operatorname{R}^{\mathfrak{a}}$ $^{\mathfrak{a}}$ は C_{1-6} アルキル基を示す)で表される基である第(1)項記載の化合物、
 - (17) Y^aがO、NHまたはSである第(1) 項記載の化合物、
 - (18) Z^a が置換基を有していてもよい低級アルキレン基である第(1)項記載の化合物、
- (19)Z[®]が結合手またはオキソを有していてもよい C_{1-6} アルキレン基である 20 第(1)項記載の化合物、
 - (20) R^{1a} が(i) C_{1-6} アルキル基、(ii) C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} スルホニルおよびハロゲン原子から選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基または(iii)式 $-(C=O)-R^{5a}$ (式中、 R^{5a} は① C_{1-6} アルキル基、② C_{6-14} アリール基または③炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素

 R^{2a} がハロゲン原子もしくは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基、または炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれ

環基を示す) で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基;

る1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基・

 R^{3a} が1または2個の C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;

5 Xaが硫黄原子;

 Y^a が酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子または式 $NR^{4a'}$ ($R^{4a'}$ は C^{1-6} アルキル基を示す) で表される基;

Z *がオキソまたは C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{1-6} アルキレン基または結合手である第(1)項記載の化合物、

10 (21) R^{1a}が-(C=O)-R^{5a}"(式中、R^{5a}"は①C₆₋₁₄アリール基または ②炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のへ テロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を示す)で表されるアシ ルを1又は2個有していてもよいアミノ基:

 R^{2a} が C_{6-14} アリール基または炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原 子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基;

 R^{3a} が1または2個の C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;

X *が硫黄原子; Y *がO、N H またはS; Z *が結合手またはオキソを有して 20 いてもよい C_{1-6} アルキレン基である第(1)項記載の化合物、

(22) N-[5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル)-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド(参考例D化合物9)、

N- [5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド(参考例D化合物10)、

25 N- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 3)、

N-[4-[2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物14)、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド (参考例D化合物 1 5 - 2)、

- N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド(参考例D化合物 1 5 3)、
- 5 N- [4- [2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物15-4)、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド(参考例D化合物15-6)、
 - N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジ
- 10 ル] ベンズアミド(参考例D化合物16-1)、
 - N- [4- [2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-2)、
 - N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3- (4-メトキシフェニル) プロピオンアミド (参考例D化合物 16-3)、
- 15 N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -4-フェニルブチルアミド(参考例D化合物16-5)、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド(参考例D化合物 1 6 7)、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリ
- 20 ジル]-3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-8)、
 - N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 6 9)、
 - N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド (参考例D化合物 16-10)、
- 25 N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 6 - 1 1)、
 - N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-1

2)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド(参考例D化合物16-15)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー ル-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16 - 1 6)、

N-ベンジル-N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン (参考例D化合物 1 9 - 2)、

N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジ 10 ル]-N-(2-フェニルエチル)アミン(参考例D化合物19-3)、

N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン(参考例D化合物19-4)、

N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン(参考例D化合物 1 9 - 5)、

15 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合物19-6)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン (参考例D化合物 19-7)、

N-ベンジル-N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル

20]、-2-ピリジル] アミン (参考例D化合物19-8)、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合物19-9)、

N-[4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン(参考例D化合物19-10)、

25 N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン (参考例D化合物 1 9 - 1 7)、 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン (参考例D化合物 1

9 - 18)

N- [4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルチオフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン(参考例D化合物 <math>19-19)、

- N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド(参考例D化合物20)、
 N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物21-1)、
- 10 N- [4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チア ゾール-5-イル]-2-ピリジル<math>]-3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物21-2)、

N-ベンジル-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン(参考例D化合物 <math>21-5)、

15 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン(参考例D化 合物 2 1 - 6)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1, 3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合

20 物25-1)、

N- (4-7)ルオロベンジル) -N- [4-[4-(3-3)] -2-(4-3) -2-

25 前記式中、R^{1a}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を 有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基を 示す。

 R^{1a} で示される「アシル基」としては、例えば式: $-(C=O)-R^{5a}$ 、-(C=O)

O) $-OR^{5a}$ 、 $-(C=O)-NR^{5a}R^{6a}$ 、 $-(C=S)-NHR^{5a}$ 又は $-SO_2-R^{7a}$ (式中、 R^{5a} は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換基を有していてもよい複素環基、 R^{6a} は水素原子又は C_{1-6} アルキル基、 R^{7a} は置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換基を有していてもよい複素環基を示す)で表されるアシル基等が挙げられる。

前記式中、R^{5a}で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、鎖状又は環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキル等)等が挙げられる。このうち、炭素数1ないし16個の鎖状又は環状炭化水素基等が好ましい。

「アルキル」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が好ましく、特に C_{1-3} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル)が好ましい。

「アルケニル」としては、例えば C_{2-6} アルケニル(例えば、ビニル、アリル 15 、イソプロペニル、1 ープテニル、2 ープテニル、3 ープテニル、2 ーメチルー 2 ープロペニル、1 ーメチルー2 ープロペニル、2 ーメチルー1 ープロペニル等)等が好ましい。

「アルキニル」としては、例えば C_{2-6} アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ヘキシニル等)等が好ましい。

20

「シクロアルキル」としては、例えば C_{3-6} シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシル等)等が好ましい。

「アリール」としては、例えば C_{6-14} アリール(例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリル等)等が好ましい。

「アラルキル」としては、例えば C_{7-16} アラルキル(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2, 2ージフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニ

ルペンチル等)等が好ましい。

・R⁵ªで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として は、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、C1-3 アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等)、ニトロ、 シアノ、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキル、ハロゲン化されていても よい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル(例、2-カルボキシエテ ニル、2-カルボキシ-2-メチルエテニル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3 ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリル等)、ハロゲン化されてい 10 てもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ(例、エトキシカルボニルメチルオキシ等)、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ (例、フェニルオキシ、1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシ等)、 C_{7-16} アラルキルオキシ(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ等)、メルカプ ト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ(例 、フェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオ等)、 C_{7-16} アラルキル チオ (例えば、ベンジルチオ、フェネチルチオ等)、アミノ、モノー C_{1-6} アルキ ルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ等)、モノーC₆₋₁₄アリールアミノ (例、フェニルアミノ、1-ナフチルアミノ、2-ナフチルアミノ等)、ジー C_1 ₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、エチルメチルアミノ 20 等)、ジ-C₆₋₁₄アリールアミノ(例、ジフェニルアミノ等)、ホルミル、カルボ キシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル等)、 C_{3-6} シ クロアルキルーカルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロペンチルカ ルボニル、シクロヘキシルカルボニル等)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、 メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブト 25 キシカルボニル等)、C₆₋₁₄アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、1ーナフ トイル、2-ナフトイル等)、C₇₋₁₆アラルキルーカルボニル(例、フェニルア セチル、3-フェニルプロピオニル等)、C₆₋₁₄アリールオキシーカルボニル(

例、フェノキシカルポニル等)、 C ₇₋₁₆ アラルキルオキシーカルボニル(例、ベ ンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等)、5又は6員複素環 カルボニル(例、ニコチノイル、イソニコチノイル、テノイル、フロイル、モル ホリノカルボニル、チオモルホリノカルボニル、ピペラジン-1-イルカルボニ ル、ピロリジン-1-イルカルボニル等)、カルバモイル、チオカルパモイル、 モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバ モイル等)、ジ-C₁₋₆アルキル-カルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジ エチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル等)、C₆₋₁₄アリールーカルバ モイル(例、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチル カルバモイル等)、5又は6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジルカルバモ イル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカ ルバモイル、3-チエニルカルバモイル等)、 C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メ チルスルホニル、エチルスルホニル等)、C₆₋₁₄アリールスルホニル(例、フェ ニルスルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニル等)、 C_{1-6} アルキルスルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等)、C。 -₋₁₄アリールスルフィニル(例、フェニルスルフィニル、1 -ナフチルスルフィ ニル、2-ナフチルスルフィニル等)、ホルミルアミノ、C₁₋₆アルキルーカルボ ニルアミノ (例、アセチルアミノ等)、C₆₋₁₄アリールーカルボニルアミノ (例 、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノ等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニルアミ ノ(例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカ ルボニルアミノ、ブトキシカルボニルアミノ等)、C₁₋₆アルキルスルホニルアミ ノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ等)、 C_{6-14} アリー ルスルホニルアミノ (例、フェニルスルホニルアミノ、2-ナフチルスルホニル アミノ、1 -ナフチルスルホニルアミノ等)、C _{1 - 6}アルキル-カルボニルオキシ (例、アセトキシ、プロピオニルオキシ等)、C ₆₋₁₄アリール-カルボニルオキ シ(例、ベンゾイルオキシ、ナフチルカルボニルオキシ等)、 C _{1 – 6}アルコキシー カルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ 、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ等)、モノーC₁₋₆ア

10

15

20

25

ルキルーカルバモイルオキシ (例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ等)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ (例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ等)、C₆₋₁₄アリールーカルバモイルオキシ (例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシ等) 、ニコチノイルオキシ、置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、5ないし10員芳香族複素環基 (例、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーイン ドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] チエニル、2ーベンゾ [b] フラニル等)、スルホ、スルファモイル、スルフィナモイル、スルフェナモイル等が挙げられる。

該「炭化水素基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 15 基は同一又は異なっていてもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよいC₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、へ20 キシル等)等が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2ープロモエチル、2,2,2ートリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3,3ートリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4,4ートリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5ートリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6ートリフルオロヘキシル等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、

ョウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、プロペニル、イソプロペニル、2-7テン-1-7ル、4-8ンテン-1-7ル、5-8キセン-1-7ル)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルキニル(例、2-ブチン-1-イル、4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イル等)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₃₋₆シクロアルキル」としては、例えば 1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭 素、ヨウ素等)を有していてもよい C₃₋₆シクロアルキル(例、シクロプロピル 、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)等が挙げられる。具体例 としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 4,4-ジクロロシクロヘキシル、2,2,3,3-テトラフルオロシクロペン チル、4-クロロシクロヘキシル等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₈アルコキシ」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよいC₁₋₈アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等)等が挙げられる。具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、例えば125 ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、15000年10月1日 では、メチルチオ、1600日 では、メチルチオ、ジフルオロメチブチルチオ等)等が挙げられる。具体例としては、メチルチオ、ジフルオロメチ

ルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4, 4, 4-トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等が挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「5ないし7員飽和環状アミノ」としては、例えば、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノが挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イル、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「置換基」としては、例えばC₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、C₆₋₁₄アリール(例、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ーピフェニリル、2ーアンスリル等)、C₁₋₆アルキルー15 カルボニル(例、アセチル、プロピオニル等)、5ないし10員芳香族複素環基(例、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾ「b] チエニル、2ーベンゾ「b] フラニル、3ーベンゾ「b] フラニル等)、オキソ等が1ないし3個挙げられる。

R^{5a}で示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員(単環、2環又は3環式25)複素環、好ましくは(i)5ないし14員(好ましくは5ないし10員、特に好ましくは5ないし6員)芳香族複素環、(ii)5ないし10員(好ましくは、5ないし6員)非芳香族複素環又は(iii)7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基等が挙げられる。

上記「5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の芳香族複素環」として は、例えば、チオフェン、ベンゾ [b] チオフェン、ベンゾ [b] フラン、ベン ズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾー ル、ナフト[2,3-b]チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラ 5 ゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソイン ドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノ リン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カ ルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チ アゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フ ェノキサジン等の芳香族複素環、又はこれらの環(好ましくは単環)が1ないし 複数個(好ましくは1又は2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成 された環等が挙げられる。

10

15

上記「5ないし10員非芳香族複素環」としては、例えば、ピロリジン、イミ ダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、 チオモルホリン、ジオキサゾール、オキサジアゾリン、チアジアゾリン、トリア ゾリン、チアジアゾール、ジチアゾール等が挙げられる。

上記「7ないし10員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-ア ザビシクロ[2.2.1] ヘプタン等が挙げられる。

該「複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸 素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を、好ましくは1ないし4個含む5 20 ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)複素環基であ る。具体的には、例えば2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、3-フリル 、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、 4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノ リル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル、 25 4ーピリミジニル、3ーピロリル、2ーイミダゾリル、3ーピリダジニル、3ー イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-インドリル、2-インドリル、3 ーインドリル、2 - ベンゾチアゾリル、2 - ベンゾ [b] チエニル、3 - ベンゾ

[b] チエニル、2ーベンゾ [b] フラニル、3ーベンゾ [b] フラニル等の芳香族複素環基、例えば1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーイミダゾリニル、4ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等の非芳香族複素環基等である。

このうち、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5又は6員の複素環基等が更に好ましい。具体的には、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーフリル、3ーフリル、ピラジニル、2ーピリミジニル、3ーピロリル、3ーピリダジニル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーイミダゾリニル、4ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては、例えば前記 R^{5a}で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のもの等が挙げられる。

該「複素環基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、好 20 ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基 は同一又は異なっていてもよい。

 R^{6a} で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等が挙げられる。

25 R^{7a}で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」としては、例えば前記R^{5a}で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」がそれぞれ挙げられる。

R¹ªで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」としては、例えば前記R⁵ªで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」がそれぞれ挙げられる。

5 R¹ªで示される「置換基を有していてもよいアミノ基」としては、例えば(1))置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基及び(2)置換基を有していて もよい環状アミノ基等が挙げられる。

上記(1)の「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、アシル基、置換基を有していてもよいアルキリデン基等が挙げられる。これら「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよいでもよい複素環基」としては、前記R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」と同様のものがそれぞれ挙げられる。該「アシル基」としては、前記R¹で示される「アシル基」と同様のものが挙げられる。

該「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「アルキリデン基」としては、例えば C_{1-6} アルキリデン基(例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン等)等が挙げられる。該「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「置換基」としては、前記 R^{5a} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが1ないし5個、好ましくは1ないし3個挙げられる。

20

上記「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」が2個の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

上記(2)の「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「環状アミノ基」 25 としては、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子 から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし 7員非芳香族環状アミノ基が挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イル 、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、ヘキサヒ

ドロアゼピン-1-イル、イミダゾリジン-1-イル、2,3-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル、テトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、3,4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル等が挙げられる。「置換基を有していてもよい環状アミノ」の「置換基」としては、例えば、前記R5で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として詳述した「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ基」の「置換基」と同様のもの等が1ないし3個挙げられる。

5

1個のオキソを有する5ないし7員非芳香族環状アミノ基の具体例としては、2-オキソイミダゾリジン-1-イル、2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-10 イミダゾール-1-イル、2-オキソテトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソー3,4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソピロリジン-1-イル、2-オキソピペリジノ、2-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル・3-オキソピペラジン-1-イル・3-オキソピペラジン-1-イル・3-オキソピペラジン-1-イル・3-オキソピペラジン-1-イル等が挙げられる。

R¹aとしては、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいアリール基及び置換基を有していてもよいアルキル基等が好ましい。

該「置換基を有していてもよいアミノ基」として更に好ましくは、式: $-(C=O)-R^{5a}$ 、 $-(C=O)-OR^{5a}$ 、 $-(C=O)-NR^{5a}R^{6a}$ 、 $-(C=S)-NH^{5a}R^{5a}$ 又は $-SO_2-R^{7a}$ (式中、各記号は前記と同意義を示す)で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基である。特に好ましくは、式: $-(C=O)-R^{5a}$ 又は $-(C=O)-NR^{5a}R^{6a}$ (式中、各記号は前記と同意義を示す)で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基である。

該「置換基を有していてもよいアリール基」として好ましくは、例えば C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル及びカルボキシ等から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくはフェニル等)等である。

該「置換基を有していてもよいアルキル基」として好ましくは、例えばハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、カルボキシ及び C_{1-6} アルコキシーカルボニル等から選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチルなど)が好ましく、特にメチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル基が好ましい。

なかでも、R^{1a}としては、(i) C₁₋₆アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、ブチルなどのC₁₋₄アルキル基)、(ii) C₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ)、C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル) およびハロゲン原子 (例、塩素原子、フッ素原子) から選ばれる置換基で置換されていてもよいC₆₋₁₄アリール基(例、フェニル基) または(iii) 式ー(C=O)-R^{5a'} (式中、R^{5a'} は①C₁₋₆アルキル基(例、メチルなどのC₁₋₃アルキル基)、②C₆₋₁₄アリール基(例、フェニル基) または③炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の 複素環基(例、ピリジル基などの炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含む5ないし6員の複素環基)を示す)で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基などが好ましい。R^{5a'} およびR^{5a''} としては、フェニル基またはピリジル基が好適である。

前記式中、R^{2a}は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。

25

20 R² *で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」の「芳香族基」としては、例えば芳香族炭化水素基、芳香族複素環基等が挙げられる。

該「芳香族炭化水素基」としては、例えば炭素数 6 ないし 1 4 個の単環式又は縮合多環式(2 又は 3 環式)芳香族炭化水素基等が挙げられる。その具体例として、例えばフェニル、1 ーナフチル、2 ーナフチル、2 ービフェニリル、3 ービフェニリル、4 ービフェニリル、2 ーアンスリル等の C_{6-14} アリール等、好ましくは C_{6-10} アリール等(例えばフェニル、1 ーナフチル、2 ーナフチル等、好ましくはフェニル等)が挙げられる。

該「芳香族複素環基」としては、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素

原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)芳香族複素環から任意の1個の水素原子を除いてで きる1価基等が挙げられる。

上記「5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の芳香族複素環」としては、例えば、チオフェン、ベンゾ[b] チオフェン、ベンゾ[b] フラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b] チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソインドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジン等の芳香族複素環、又はこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1又は2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環等が挙げられる。

該「芳香族複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を、好ましくは1ないし4個含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)芳香族複素環基等、具体的には、例えば2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、3-ナノリル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-ピリミジニル、3-ピリリンに2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、2-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] アラニル等の芳香族複素環基が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい芳香族基」の「置換基」としては、例えば前記

R^{5a}で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが1ないし5個、好ましくは1ないし3個挙げられる。置換基の個数が2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

R^{2a}としては、(1) 置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリール基または(2) 置換基を有していてもよい炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基が好ましく、なかでも(1)ハロゲン原子(例、塩素原子、フッ素原子)もしくはC₁₋₆アルコキシ(例、メトキシ)で置換されていてもよいC₆₋₁₄アリール基(例、フェニル基、ナフチル基)、(2) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基(例、ピリジル基、チエニル基などの炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含む5ないし6員の芳香族複素環基)などが好ましく、特にフェニル基、ピリジル基などが好適である。

15 前記式中、R^{3a}は水素原子、置換基を有していてもよいピリジル基又は置換基 を有していてもよい芳香族炭化水素基を示す。

R^{8a}で示される「置換基を有していてもよいピリジル基」の「置換基」としては、例えば前記R^{5a}で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが挙げられる。

20 該「ピリジル基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一又は異なっていてもよい。また、該「ピリジル基」の環内窒素原子は、 Nーオキシド化されていてもよい。

R^{3a}で示される「置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基」の「芳香族炭 化水素基」としては、前記したR^{2a}で示される「置換基を有していてもよい芳香 族基」の「芳香族炭化水素基」と同様のもの等が挙げられ、好ましくは例えばフェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリル等のC₆₋₁₄アリール等、更に好ましくはC₆

-10アリール等(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等、好ましくはフェニル等)等である。R^{3a}で示される「置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基」の「置換基」としては、前記したR^{2a}で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」の置換基と同様のもの等が挙げられる。

 R^{3a} としては、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基が好ましく、なかでも1または2個の C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチルなど)または C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシなど)で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基などが好ましく、特に1または2個の C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよいフェニル基(例、3-メトキシフェニル、2-メチルフェニル、2、4-ジメチルフェニルなど)などが好適である。

前記式中、Xªは酸素原子又は酸化されていてもよい硫黄原子を示す。

X°で示される「酸化されていてもよい硫黄原子」としては、S、SO、SO2 が挙げられる。

X^{*}として好ましくは、酸化されていてもよい硫黄原子である。更に好ましく 15 はSである。

前記式中、Y^aは結合手、酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子又は式 N R^{4a}(式中、R^{4a}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又はアシル基を示す)を示す。

 $Y^{\mathfrak{a}}$ で示される「酸化されていてもよい硫黄原子」としては、S、S O、S O_{2} 20 が挙げられる。

 R^{4a} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば前記 R^{5a} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同様のものが挙げられ、なかでも、メチル、エチルなどの C_{1-6} アルキル基、特にメチルなどの C_{1} - $_{3}$ アルキル基が好ましい。

25 R⁴ªで示される「アシル基」としては、例えば前記 R¹ªで示される「アシル基」と同様のものが挙げられる。

Y *としては、酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子、式 NR ** (式中、 R ** は前記と同意義を示す)で表される基などが好ましく、なかでも酸素原子、

酸化されていてもよい硫黄原子、式 NR^{4a} (R^{4a} は水素原子または C_{1-6} アルキル基)で表される基などが好ましく、さらには酸素原子、S 、 SO_2 、NH 、N (CH_3) などが好ましく特にOまたはNHが好適である。

前記式中、Z^aは結合手または置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素 基を示す。

 Z^a で表される「置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基」の「2 価の鎖状炭化水素基」としては、例えば C_{1-15} アルキレン基(例えばメチレン、エチレン、プロピレン、プチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オクタメチレン等、好ましくは C_{1-6} アルキレン等)、 C_{2-16} アルケニレン基(例えばビニレン、プロピレン、1-プテニレン、2-プテニレン、1-ペンテニレン、2-ペンテニレン、3-ペンテニレン等)、 C_{2-16} アルキニレン基(エチニレン、プロピニレン、1-プチニレン、2-プチニレン、1-ペンチニレン、2-ペンチニレン、3-ペンチニレン等)等が挙げられ、好ましくは C_{1-15} アルキレン基、特に好ましくは C_{1-6} アルキレン基等である。 Z^a で表される「置換基を有していてもよい2 価の鎖状炭化水素基」の「置換基」としては、例えば前記 R^{5a} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のもの等が挙げられる。

 Z^* としては、 C_{1-3} アルキル(例、メチル)、オキソなどの置換基を有していてもよい低級アルキレン基(例、メチレン、エチレン、プロピレンなどの C_{1-6} アルキレン基、特に C_{1-3} アルキレン基)が好ましく、なかでもオキソを有していてもよい C_{1-6} アルキレン基(例、メチレン、エチレン、プロピレンなどの C_{1-3} アルキレン基、特にメチレン)が好適である。

より具体的には、Z *としては $-CH_2$ - 、 $-(CH_2)_2$ - 、 $-(CH_2)_3$ - 、-CO - 、 $-CH_2$ CO - 、 $-(CH_2)_2$ CO - 、 $-CH(CH_3)_3$ - などが用 25 いられ、特に $-CH_2$ - 、-CO - などが好適である。

化合物(II)中の窒素原子はN-オキシド化されていてもよい。例えば式



20

〔式中の記号は前記と同意義を示す。〕で表される環の5位に置換している4-ピリジル基の構成原子としての窒素原子はN-オキシド化されていてもよく、化 合物(II)としては、例えば式

$$R^{2a} Z^{a} Y^{a} X^{a} X^{a} R^{1a}$$

5

25

〔式中、nは0又は1を示し、他の記号は前記と同意義を示す。〕で表される化 合物又はその塩等が好ましい。

化合物(II)としては、例えば、次の(A)~(F)に示す化合物などが好ま しく用いられる。

- 10 (A) R^{1a}が置換基を有していてもよいアミノ基、R^{2a}が置換基を有していても よいC₆₋₁₄アリール基、R^{3a}が置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリール基、 Xが硫黄原子、Yが酸素原子又は式 NR^{4a}(式中、R^{4a}は前記と同意義を示す) で表される基又は(及び)乙が置換基を有していてもよい低級アルキレン基であ る化合物 (II)。
- (B) R^{1a}が(i) C_{1-a}アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、ブチル 15 などのC,_,アルキル基)、
- (ii) C_{1-6} アルキルチオ (例、メチルチオ)、 C_{1-6} アルキルスルホニル (例、 メチルスルホニル)およびハロゲン原子(例、塩素原子、フッ素原子)から選ば れる置換基で置換されていてもよいC6-14アリール基(例、フェニル基)または (iii) 式-(C=O)-R^{5a'} [式中、R^{5a'} は①C₁₋₆アルキル基(例、メチルな 20 どの C_{1-3} アルキル基)、 $2C_{6-14}$ アリール基(例、フェニル基)または3炭素 原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原 子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基(例、ピリジル基などの炭素原 子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原 子を含む5ないし6員の複素環基)を示す〕で表されるアシルを1又は2個有し

ていてもよいアミノ基:

 R^{2a} がハロゲン原子(例、塩素原子、フッ素原子)もしくは C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ)で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(例、フェニル基、ナフチル基)、または炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基(例、ピリジル基、チエニル基などの炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含む5ないし6員の芳香族複素環基):

 R^{3a} が1または2個の C_{1-6} アルキル(例、メチル)または C_{1-6} アルコキシ(10 例、メトキシ)で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(特に、フェニル基)

X^aが硫黄原子;

15

Y *が酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子または式 $NR^{4a'}(R^{4a'}$ は水素原子または C_{1-6} アルキル基)で表される基(特に、酸素原子、S、 SO_2 、N H、N (CH_3) など);

Z°がオキソまたは C_{1-6} アルキル(例、メチルなどの C_{1-3} アルキル)を有していてもよい C_{1-6} アルキレン基(特に、 C_{1-3} アルキレン基)または結合手である化合物(II)。

- (C) R^{1a}が式ー(C=O)-R^{5a}" [式中、R^{5a}" は①C₆₋₁₄アリール基(例、 7ェニル基)または②炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基(例、ピリジル基などの炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含む5ないし6員の複素環基)を示す〕で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基:
- 25 R^{2a}がC₆₋₁₄アリール基(例、フェニル基)または炭素原子以外に窒素原子、 硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む 5ないし14員の芳香族複素環基(例、ピリジル基などの炭素原子以外に窒素原 子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含む5ない

し6員の芳香族複素環基);

 R^{3a} が1または2個の C_{1-6} アルキル(例、メチル)または C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ)で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(特に、フェニル基)・

5 X a が硫黄原子;

YºがO、NHまたはS:

Z *が結合手またはオキソを有していてもよい C_{1-6} アルキレン基(特に、オキソを有していてもよいメチレン、エチレンなどの C_{1-3} アルキレン基)である化合物(II)。

- 10 (D) 参考例D1~79で製造される化合物(II)。
 - (E) [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-フェニルメチルオキシ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(参考例D化合物1)、
 - N- [4-[2-ベンゾイルアミノ-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド(参考例D化合物2)、
- 15 N- [4-(4-メトキシフェニル)-5-[2-[(3-ピリジルカルボニルアミノ)]-4-ピ リジル]-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド(参考例D化合物3)、
 - N- [4- [2-アミノ-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド(参考例D化合物4)、
 - N- [4- [2-アミノ-4- (3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピ
- 20 リジル] ベンズアミド(参考例D化合物5)、
 - N- [4- [2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンジルアミン(参考例D化合物 6)、
 - N- [4- [2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド塩酸塩(参考例D化合物7)、
- 25 N- [4- [2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンジルアミン二塩酸塩(参考例D化合物8)。
 - (F) N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4-(3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド(参考例D化合物9)、

N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド(参考例D化合物10)、

N- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -2-メチル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 3)、

5 N- [4- [2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物14)、

N- [4- [2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物15-2)、

N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリ

10 ジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物15-3)、

N- [4- [2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド(参考例D化合物15-4)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド(参考例D化合物15-6)、

15 N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 6 - 1)、

N- [4- [2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-2)、

N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジ

20 ル] -3-(4-メトキシフェニル) プロピオンアミド(参考例D化合物16-3)、 N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-4-フェニルプチルアミド(参考例D化合物16-5)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ペンズアミド(参考例D化合物 1 6 - 7)、

25 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-8)、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 6 - 9)、

N- [4- [2-プチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物 16-10)、

- N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 6 1 1)、
- N-[4-[2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-1
 2)、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー ル-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 1 6 - 1 5)、
- 10 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー ル-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド(参考例D化合物16-16)、
 - N-ベンジル-N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン (参考例D化合物 1 9 2)、
- 15 N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合物19-3)、
 - N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン (参考例D化合物19-4)、
 - N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イ
- 20 ル]-2-ピリジル]アミン(参考例D化合物19-5)、
 - N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合物19-6)、
 - N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン(参考例D化合物19-7)、
- 25 N-ベンジル-N- [4- [2-プチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン(参考例D化合物19-8)、
 - N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン (参考例D化合物 1 9 9)、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン (参考例D化合物19-10)、

N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン(参考例D化合物19-17)、

5 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合物19-18)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール~5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン (参考例D化合物 19-19)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド (参考例D化合物 2 0)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド(参考例D化合物21-1

15),

10

N- [4-[4-(3-メチルフェニル) -2-(4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル<math>] -3-フェニルプロピオンアミド (参考例D化合物 2 1 - 2)、

N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル 20) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン(参考例D化合物 2 1 - 5)、 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン(参考例D化合物 2 1 - 6)、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア 25 ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン(参考例D化合物 25-1)、

N-(4-フルオロベンジル)-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン(参考例D化

合物 2 5 - 2)。

20

化合物(II)の塩としては、例えば金属塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩 、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性又は酸性アミノ酸との塩等が挙げられる 。金属塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金 属塩:カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等のアルカリ土類金属塩:ア 5 ルミニウム塩等が挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリ メチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、2,6ールチジン、エ タノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシル アミン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'‐ジベンジルエチレンジアミン等と の塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸 10 、硝酸、硫酸、リン酸等との塩が挙げられる。有機酸との塩の好適な例としては 、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石 酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼン スルホン酸、n-トルエンスルホン酸等との塩が挙げられる。塩基性アミノ酸と の塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチン等との塩が挙 15 げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グル タミン酸等との塩が挙げられる。

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物内に酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等)等の無機塩、アンモニウム塩等、また、化合物内に塩基性官能基を有する場合には、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等無機酸との塩、又は酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、メタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸との塩が挙げられる。

25 化合物 (II) 又はその塩は、WO00/64894号公報に記載の方法に従って製造することができる。

上記式中、R^{1a}、R^{2a}、R^{3a}、X^a、Y^aおよびZ^aは、それぞれWO00/6 4894号公報に記載のR¹、R²、R³、X、YおよびZに対応する。

〔化合物(III)〕

〔式中、aはNまたはCを;

bはaがNのときCHを、aがCのときOを;

=はアゾール環がイミダゾール環またはオキサゾール環であるかによって単結合または二重結合を;

 Z_{b} dN dCH dCH dCH dCH

 W_b は $-NR_{6b}-Y_b-(R_{6b}$ は水素原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{3-8} シクロア 0 ルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル $-C_{1-3}$ アルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} へテロアリール基、 C_{7-19} アラルキル基または C_{4-19} へテロアラルキル基を、 $-Y_b-はC_{1-4}$ アルキレン基または結合手を示す)、-O-または-S-を、

 R_{2b} はフェニル基(ハロゲン原子、トリフルオロメチル、シアノ、アミド、チオアミド、カルボキシレート、チオカルボキシレート、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキル、アミノおよびモノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノから成る群から選ばれる1または2個以上の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_{3b} は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-18} へテロアルキル基、 C_{3-18} へテロアリール基または- CH=N-NH-C(NH)NH $_2$ (C_{1-10} ア ルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-18} へテロアリール基または- CH=N-NH-C(NH)NH $_2$ (C_{1-10} ア ロアルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-18} へテロシクロアルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} へテロアリール基または- CH=N-NH-C(NH)NH $_2$ は、それぞれビドロキシで置換されていてもよい C_{1-4} アルキル、ハロゲン原子、ハロゲンで置換された C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルもしくは C_{1-4} アルキルもしくは C_{1-4} アルキルもしくは C_{1-4} アルキルもしくは C_{1-4} アルキルもしくは C_{1-4} アルキルもしくは C_{1-4} アルキル・

 $_{1-6}$ アルコキシで置換されていてもよいカルボニル、アミノ、モノー又はジー $_{1-6}$ アルキルアミノおよび $_{5}$ ないし $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$

 R_{5b} は C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または C_{3-12} シクロアルキル基(それぞれ C_{1-4} アルキル、ハロゲン、ハロゲンで置換された C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ、アミノ、モノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび5ないし7 員N ーヘテロ環基(さらにヘテロ原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる1ないし4個の置換基で置換されていてもよい)を示す。〕で表される化合物又はその塩。

化合物(III)又はその塩は、WO00/63204号公報に従って製造することができ、具体的には実施例で製造されている化合物を使用することができる

上記式中、 R_{2b} 、 R_{3b} 、 R_{5b} 、 R_{6b} 、 Z_{b} および W_{b} は、それぞれWO000/15 63204号公報第1頁~第2頁に記載の R_{2} 、 R_{3} 、 R_{5} 、 R_{6} 、ZおよびWに対応する。

〔化合物(IV)、(V) および(VI)〕

[1] 5位が、芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基で置換された 20 1, 3-チアゾール化合物 (IV) またはその塩、

〔2〕式

$$R^{3c} \longrightarrow R^{1c}$$
 $R^{3c} \longrightarrow N$
 $(I V a)$

〔式中、R¹°は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有し 25 ていてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

 R^{2c} は芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基、及び R^{3c} は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその

塩、

〔3〕5位が、芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置 に有するピリジル基で置換された1、3-チアゾール化合物(V)またはその塩

5 〔4〕式

$$R^{3d}$$
 N $(V a)$

〔式中、R¹゚は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

10 R^{2d}は芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有する ピリジル基、及び

R^{3d}は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその 塩、

- [5] 5位が、芳香族基を含まない置換基を4-ピリジル基の窒素原子の隣りの 15 位置に有する4-ピリジル基で置換された1,3-チアゾール化合物(VI)ま たはその塩、
- [6] 芳香族基を含まない置換基が、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル、 C_{3-8} シクロアルキル、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルアミノ、デークー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{3-8} シクロアルキルアミノ、 C_{3-8} シクロアルキルアミノ、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{3-8} シクロアルキルクロアルキルアミノ、カルボキシー C_{2-6} アルケニル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、カルボキシー C_{2-6} アルケニル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アル

キルーカルボニル、C₁₋₆アルキルで置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキ ルーカルボニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル、カルバモイル、チオカルバモ イル、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイ ν 、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、ホルミルアミノ 、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミ ノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1} -6アルコキシーカルボニルオキシ、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ 、ジーC *- *アルキルーカルバモイルオキシ、炭素原子以外に、窒素原子、硫黄 原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5 ないし7員の脂肪族複素環基(この脂肪族複素環基はC1-6アルキル、C1-6ア ルキル-カルボニルまたはオキソを有していてもよい)、スルホ、スルファモイ ル、スルフィナモイル、スルフェナモイルまたはこれらの置換基が2~3個結合 した基(例えば、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、C1- $_{6}$ アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{3-6} 。シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれ る1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環基、C 1-6アルキルーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子か ら選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素 環ーカルボニル、C₃₋₈シクロアルコキシ、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし 7 員脂肪族複素環ーオキシ、C₁₋₆アルキルアミノ、C₁₋₆アルコキシーカルボ ニル、C₃₋₈シクロアルコキシーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原 子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ない し7員脂肪族複素環ーオキシカルボニルなどから成る群から選ばれる置換基で置 換されていてもよい、(i) C₁₋₆アルキル、(ii) アミノ、(iii) C₁₋₆アルキル アミノ、(iv) C₃₋₈シクロアルキルアミノ、(v) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄 原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5な

20

25

いし7員脂肪族複素環ーアミノ、(vi) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、(vii) C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、(viii) 炭素原子以外に窒素原子、 硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーカルボニルアミノなど)である第〔1〕項~第〔5 項記載の化合物、

5

10

15

20

25

[7](1)置換基を有していてもよい炭化水素基が、置換基A群(オキソ、ハ ロゲン原子、C₁₋₃アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されてい てもよいC₁₋₆アルキル、ハロゲン化されていてもよいC₂₋₆アルケニル、カル ボキシC₂₋₆アルケニル、ハロゲン化されていてもよいC₂₋₆アルキニル、ハロ ゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} ア ルキル、 C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-8} $_{6}$ PN 1 $^{-6}$ P $^$ キシ、C₇₋₁₆アラルキルオキシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよいC₁ $_{-6}$ アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{7-16} アラルキルチオ、アミノ、モノ $-C_{1-6}$ PN+NP \geq J, EJ $-C_{6-14}$ PJ-NP \geq J, \tilde{S} - C_{1-6} PN+NPミノ、 C_{3-8} シクロアルキルアミノ、ジー C_{6-14} アリールアミノ、 C_{3-8} シクロ アルキルー C_{1-6} アルキルアミノ、 $N-C_{3-8}$ シクロアルキルー $N-C_{1-6}$ アルキ ルアミノ、ホルミル、カルボキシ、ハロゲン化されていてもよい С1-6アルキル ーカルボニル、C₁₋₆アルキルで置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキルー カルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカルボニル、C $_{7-16}$ アラルキルーカルボニル、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル、 C_{7-16} ア ラルキルオキシーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子 から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員複素環力 ルボニル、カルバモイル、チオカルバモイル、モノーC1-6アルキルーカルバモ イル、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイル、モノーC₆₋₁₄アリールーカルバモイ ル、ジーC₆₋₁₄アリールーカルバモイル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及 び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7 員複素環カルバモイル、C₁₋₆アルキルスルホニル、C₆₋₁₄アリールスルホニル

Without by the front of the wife of the second

、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、ホルミルアミノ 、C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ、C₁₋₆アルキルで置換されていてもよい C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、 C_{6-14} アリールーカルボニルアミノ 、 C_{1-6} アルコキシーカルポニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_6 -14 アリールスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{6-14} ア 5 リールーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノー C_{1-6} 。アルキルーカルバモイルオキシ、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ、モ ノー C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ、ジー C_{6-14} アリールーカルバモイ ルオキシ、ニコチノイルオキシ、イソニコチノイルオキシ、炭素原子以外に窒素 原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4 10 個含む5ないし10員複素環基(この複素環基は、C1-6アルキル、C6-14アリ ール、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキルーカルボニル、炭素原子以外 に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1な いし4個含む5ないし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれ る置換基を有していてもよい)、スルホ、スルファモイル、スルフィナモイル、 15 スルフェナモイルおよびこれらの置換基が2~3個結合した基(例えば、ハロゲ ン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{6-14} アリールオキシ、 C_{1-6} $_{6}$ P N + Nリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル、 C₃₋₈シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選 20 ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員複素環基、C。_ $_{14}$ アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし 7 員複素環 – カルボニル、C₅₋₁₄アリールーカルボニル、C₃₋₈シクロアルコキ シ、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種の 25 へテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員複素環-オキシ、C₁₋₆アルキルア ルコキシーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選

ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員複素環ーオキシカルボニル、 C_{6-14} アリールーオキシカルボニルなどから成る群から選ばれる置換基で置換されていてもよい、(i) C_{1-6} アルキル、(ii) C_{6-14} アリール、(ii i) アミノ、(iv) C_{1-6} アルキルアミノ、(v) C_{3-8} シクロアルキルアミノ、(vi 5) C_{6-14} アリールアミノ、(vi)炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員複素環ーアミノ、(vi ii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、(ix) C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、(xi) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員複素環ーカルボニルアミノなど)から成る群)から選ばれる置換基を有していてもよい、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基または C_{7-16} アラルキル基を、

- (2) 置換基を有していてもよい複素環基が、置換基A群から選ばれる置換基を 15 有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれ る1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を、
- (3) アシル基が、式: -(C=O)-R^{5c}、-(C=O)-OR^{5c}、-(C=O)-NR^{5c}R^{6c}、-(C=S)-NHR^{5c}、-(C=O)-N (OR^{5c}) R^{6c}、-(C=S)-NHOR^{5c} 又は -SO₂-R^{7c} (式中、R^{5c}が①水素原子、②置換基A 群から選ばれる置換基を有していてもよい、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₃₋₈シクロアルキル基、C₆₋₁₄アリール基若しくはC₇₋₁₆アラルキル基又は③置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を、R^{6c}は水素原子又は C₁₋₆アルキル基を、R^{7c}は①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₃₋₈シクロアルキル基、C₁₋₆アルキル基、C₁₋₆アルキル基大C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基大C₃₋₈シクロアルキル基、C₆₋₁₄アリール基若しくはC₇₋₁₆アラルキル基又は②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及

び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし1 4員の複素環基を示す)で表されるアシル基を、

- (4) 置換基を有していてもよいアミノ基が、
- (i) ①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、
- 5 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、
 - ②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、
- ①式: $-(C=O)-R^{5c}$ 、 $-(C=O)-OR^{5c}$ 、 $-(C=O)-NR^{5c}R^{6c}$ 、 $-(C=O)-NR^{5c}R^{6c}$ 、 $-(C=S)-NHR^{5c}$ 、-(C=O)-N (OR 5c) R 6c 、 $-(C=S)-NHOR^{5c}$ 。 又は $-SO_2-R^{7c}$ (式中、各記号は前記と同意義を示す) で表されるアシル 基および④置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキリデン基から成る群から選ばれる置換基を1または2個有していてもよいアミノ基、

15 または

- (ii) C₁₋₆アルキル、C₆₋₁₄アリール、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルーカルボニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員非芳香族環状アミノ基を、
- (5) 芳香族基を含まない置換基が、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、こトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキ

シ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モ ノー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{3-8} シクロアルキルア $-N-C_{1-6}$ アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルボキシー C_{2-6} アル ケニル、カルボキシーC₁₋₆アルキル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アル キルーカルボニル、C₁₋₆アルキルで置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキ ルーカルボニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル、カルバモイル、チオカルバモ・ イル、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイ ル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、ホルミルアミノ 、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい 10 C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミ ノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_1 -6アルコキシーカルボニルオキシ、モノーC1-6アルキルーカルバモイルオキシ 、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ、炭素原子以外に、窒素原子、硫黄 原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5 15 ないし7員の脂肪族複素環基(この脂肪族複素環基は C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} ア ルキルーカルボニルまたはオキソを有していてもよい)、スルホ、スルファモイ ル、スルフィナモイル、スルフェナモイルまたはこれらの置換基が2~3個結合 した基(例えば、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C₁₋₆アルコキシ、C₁₋ $_{6}$ アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{3-6} 20 8シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれ る1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環基、C 1-6アルキルーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子か ら選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素 25 環ーカルボニル、 C_{3-8} シクロアルコキシ、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 ・ 及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし 7員脂肪族複素環ーオキシ、C₁₋₆アルキルアミノ、C₁₋₆アルコキシーカルボ ニル、C₃₋₈シクロアルコキシーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原

子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーオキシカルボニルなどから成る群から選ばれる置換基で置換されていてもよい、(i) C_{1-6} アルキル、(ii) P ミノ、(iii) C_{1-6} アルキルアミノ、(iv) C_{3-8} シクロアルキルアミノ、(v) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーアミノ、(vi) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、(vii) C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、(viii) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーカルボニルアミノなど)を、

- 10 (6) 置換基を有していてもよい芳香族基が、①置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよいC₆₋₁₄単環式又は縮合多環式の芳香族炭化水素基又は②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の芳香族複素環基を示す第〔2〕項または第〔4〕項記載の化合物、
- $[8] R^{1}$ °が(i)水素原子、(ii)ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボ 15 ニル、カルボキシ、シアノ、C₁₋₆アルキルチオ、C₁₋₆アルキルスルフィニル 、 C_{1-6} アルキルスルホニル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシおよび C_{1-6} アルキ ルーカルボニルから成る群から選ばれる置換基で置換されていてもよい C₁₋₆ア ルキル基、(iii) ハロゲン原子および式-S (O) $_n-R^{1f}$ (R^{1f} は C_{1-6} アル キル基を、nは0ないし2を示す)で表わされる基からなる群から選ばれる置換 20 基を有していてもよい C_{6-14} アリール基、(iv) C_{7-15} アラルキル基、(v) ①C $_{1-6}$ アルキル基、② C_{1-6} アルキルーカルボニル、③ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキ ル基またはC1-6アルコキシで置換されていてもよい、炭素原子以外に窒素原子 、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を 含む5ないし7員複素環ーカルボニル、④C6-14アリールーカルバモイル、⑤ハ 25 ロゲン化されていてもよい С1-6 アルキルーカルバモイル、⑥ハロゲン化されて いてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 $\bigcirc C_{1-6}$ アルコキシーカルバモイル

、⑧C₆₋₁₄アリールオキシーカルバモイルから選ばれる1または2個の置換基を

有していてもよいアミノ基、(vi)オキソ、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリールまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルで置換されていてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員複素環基、(vii)式 $-(C=O)-R^{5d}$ (R^{5d} は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基またはハロゲン化されていてもよい C_{6-14} アリール基を示す)で表されるアシル基または(viii)式 $-(C=O)-OR^{5d}$ (R^{5d} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)で表されるアシル基である第〔2〕項または第〔4〕項記載の化合物、

- 〔9〕 芳香族基を含まない置換基が
- 10 (1) C_{1-6} アルキル基(C_{1-6} アルキルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロ、キシ、 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫 黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員の脂肪族複素環 基で置換されていてもよい)、
 - (2) ハロゲン原子、
- 15 (3) 次の①~⑦からなる群から選ばれる置換基を有していてもよいアミノ基: $①C_{1-6}$ アルキル(C_{1-6} アルキルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基で置換されていてもよい)、
- 20 ②C3-8シクロアルキル、
 - ③ C_{1-6} アルキルーカルボニル(この C_{1-6} アルキルーカルボニルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基で置換されていてもよい)、
- 25 $\textcircled{4}_{C_{1-6}}$ アルコキシーカルボニル、
 - ⑤C₁₋₆アルキルで置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニル、
 - ⑥炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(この脂肪族複素環基はC₁₋₆

アルキルまたはC₁₋₆アルキルーカルボニルで置換されていてもよい)、

⑦炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員の脂肪族複素環ーカルボニル基(この脂肪族複素 環ーカルボニル基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキルーカルボニルで置換されていてもよい)、

- (4) 炭素原子および1個の窒素原子以外にさらに窒素原子、酸素原子および硫 黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員の 飽和環状アミノ基(この飽和環状アミノ基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキ ルーカルボニルで置換されていてもよい)、
- 10 (5) ヒドロキシ基、または
 - (6) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基である第〔2〕項または第〔4〕項 記載の化合物、
- 〔10〕 R^3 がハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン原子、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、シアノ、 C_{1-6} ア ルキルチオおよび C_{1-6} アルキルスルホニルからなる群から選ばれる置換基を有していてもよい、 $(C_{6-14}$ アリール基または $(C_{6-14}$) では、 $(C_{6-14}$) では、
- 20 〔11〕式

5

「式中、 R^{1e} は(i)水素原子、(ii)ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、カルボキシ、シアノ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシおよび C_{1-6} アルキルーカルボニルから成る群から選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基、(iii)ハロゲン原子および式-S(O) $_{n}-R^{1f}$ (R^{1f} は C_{1-6} ア

ルキル基を、nは0ないし2を示す)で表わされる基からなる群から選ばれる置 換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基、(iv) C_{7-15} アラルキル基、(v) ① C₁₋₆アルキル基、②C₁₋₆アルキルーカルボニル、③C₁₋₆アルコキシーカルボ ニル、④ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシで置換されて いてもよい、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から 選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環ーカルボニル、⑤ C_{6-14} アリールーカルバモイル、⑥ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル ーカルバモイル、⑦ハロゲン化されていてもよい C _{1 = 6}アルコキシーカルボニル 、 \otimes C₁₋₆アルコキシーカルバモイル、 \oplus C₆₋₁₄アリールオキシーカルバモイル 10 から選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ基、(vi) オキソ 、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アル コキシーカルボニルで置換されていてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原 子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5な いし10員複素環基、(vii) 式-(C=O)-R^{5d'}(R^{5d'}は水素原子、ハロゲン 化されていてもよいC1-6アルキル基またはハロゲン化されていてもよいC6-14 アリール基を示す)で表されるアシル基または(viii)式-(C=O)-OR5d' (R^{5d"}は水素原子またはC₁₋₆アルキル基を示す)で表されるアシル基、

 R^{2e} は(1) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキルはハロゲン原子、シアノ 、ヒドロキシ、C₃₋₈シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪 族複素環基で置換されていてもよい)、

(2) ハロゲン原子、

15

20

- (3)次の①~⑦からなる群から選ばれる置換基を有していてもよいアミノ基: ① C_{1-6} アルキル(この C_{1-6} アルキルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、
- 25 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基で置 換されていてもよい)、
 - ② C_{3-8} シクロアルキル、

③ C_{1-6} アルキルーカルボニル(C_{1-6} アルキルーカルボニルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基で置換されていてもよい)、

- 5 **④**C₁₋₆アルコキシーカルボニル、
 - ⑤C₁₋₆アルキルで置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニル、
 - ⑥炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員の脂肪族複素環基(この脂肪族複素環基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキルーカルボニルで置換されていてもよい)、
- 10 ⑦炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む 5 ないし 7 員の脂肪族複素環 カルボニル基(この脂肪族複素 環ーカルボニル基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキルーカルボニルで置換されていてもよい)、
- (4) 炭素原子および1個の窒素原子以外にさらに窒素原子、酸素原子および硫 15 黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員の 飽和環状アミノ基(この飽和環状アミノ基はC₁₋₆アルキルまたはC₁₋₆アルキ ルーカルボニルで置換されていてもよい)、
 - (5) ヒドロキシ基、および
- (6) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基からなる群(特に、(1) \sim (4) か 20 らなる群)から選ばれる置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有するピリジル基(好ましくは4ーピリジル基であり、このピリジル基はN-オキシド化されていてもよい)、及び

 R^{3} ではハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン原子、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、シアノ、 C_{1-6} アルキ ルチオおよび C_{1-6} アルキルスルホニルからなる群から選ばれる置換基を有していてもよい、 $(1)C_{6-14}$ アリール基または(2) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる(1) 又は(2) 種、好ましくは、(1) ないし(2) 個のヘテロ原子を含む(3) ちないし(3) 名間の大田原子を含む(3) もの方面に複素環基を示す。

ある第〔3〕項記載の化合物、

- [12] ピリジル基が4ーピリジル基である第〔11〕項記載の化合物、
- 〔13〕 R^{1e} がハロゲン、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 R^{2e} が C_{1-6} アルキルーカルボニルーアミノ基または C_{3-8} シクロアルキルアミノ基を4ーピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有する4ーピリジル基、 R^{3e} が C_{1-6} アルキルおよびハロゲン原子からなる群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基である第〔11〕項記載の化合物、
- 10 〔14〕 R^{1e} がハロゲン、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルチオ 、 C_{1-6} アルキルスルフィニルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルから成る群から 選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-3} アルキル基、 R^{2e} が C_{1-3} アルキルーカルボニルーアミノ基または C_{3-8} シクロアルキルアミノ基を4ーピリジル基の 窒素原子の隣りの位置に有する4ーピリジル基、 R^{3e} がメチルまたは塩素原子を 有していてもよいフェニル基である第〔11〕項記載の化合物、
 - 〔15〕5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール(参考例H3),
- [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-20 チアゾール-2-イル]アミン(参考例H7-4)、
 - 2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール(参考例H11)、
 - 5-(2-7)ルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール(参考例H15)、
- 25 4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール (参考例H16-1)、
 - 4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(参考例H22)、

N- [4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾールー5-イル]-2-ピリジル] アセトアミド(参考例<math>H29-2)、

- N- [4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド(参考例H29-4)、
- 5 N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1, 3-チアゾールー5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド(参考例H30-1)、

10

- N- [4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド (参考例<math>H30-7)、
- N- [4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド (参考例<math>H30-8)、
- - N-シクロヘキシルー4ー [2-エチルー4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾールー5-イル] -2-ピリジルアミン (参考例H36-4)、
 - N-シクロヘキシルー4ー [4-(3-)メチルフェニル) -2-(4-)メチルス
- 20 ルホニルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン(参考例H36-5)、

 - N-シクロペンチル-4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルス
- 25 ルホニルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン (参考例H36-7)、

4-[4-(3-0007x2)-2-x5)-1, 3-5y-1-5-4ル] -N-シ00ペンチル-2-ピリジルアミン(参考例H36-11)、

- N- [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アセトアミド(参考例H39)、
- 5 N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド(参考例H42-1)、6-クロロ-N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド(参考例H44-3)、
- 10 N- [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メチルニコチンアミド(参考例H46-3)、

15

N- [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メトキシニコチンアミド(参考例H48-3)、

- 4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルフィニルフェニル)-1, 3-チアゾール(参考例H54)、 4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール(参考例H57)、
- 20 5-(2-7)ルオロー4ーピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール(参考例H 5 8-4)、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド(参考例H 5 8-6)、
- 25 N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド(参考例H58-7)、
 - N-[4-[4-(3-0107x1ル)-2-(4-メチルスルホ1ルフェニ

ル) -1, 3-チアゾール-5-イル] <math>-2-ピリジル] ピバルアミド(参考例 H58-8)、又はその塩である第〔11〕項記載の化合物、

[16] 第〔1〕項~第〔5〕項のいずれかに記載の化合物のプロドラック。

本明細書中、「アシル基」としては、例えば式: -(C=O)-R^{5c}、-(C=O) - R^{5c}、-(C=O)-NR^{5c}R^{6c}、-(C=S)-NHR^{5c}、-(C=O)-N(OR^{5c}) R^{6c}、-(C=S)-NHOR^{5c} 又は - SO₂-R^{7c} (式中、R^{5c} ない素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換基を有していてもよい複素環基、R^{6c}は水素原子又はC₁₋₆アルキル基、R^{7c}は置換基を有していてもよい複素環基を示す。)で表されるアシル基等が挙げられる。

前記式中、R⁵°で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、鎖状又は環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキル等)等が挙げられる。

15 このうち、炭素数1ないし16個の鎖状又は環状炭化水素基等が好ましい。

「アルキル」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が好ましい。

「アルケニル」としては、例えば C_{2-6} アルケニル(例えば、ビニル、アリル 20 、イソプロペニル、1 ーブテニル、2 ーブテニル、3 ーブテニル、2 ーメチルー 2 ープロペニル、1 ーメチルー 2 ープロペニル、2 ーメチルー 1 ープロペニル等)等が好ましい。

「アルキニル」としては、例えば C_{2-6} アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ヘキシニル等)等が好ましい。

25

「シクロアルキル」としては、例えばC₃₋₈シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)等が好ましい。

「アリール」としては、例えば C_{6-14} アリール(例えば、フェニル、1-ナフ

チル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル 、2-アンスリル等)等が好ましい。

「アラルキル」としては、例えば C_{7-16} アラルキル(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2, 2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチル等)等が好ましい。

. 5

R5°で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として は、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、C1-3 アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等)、ニトロ、 シアノ、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキル、ハロゲン化されていても 10 よいC₂₋₆アルケニル、カルボキシC₂₋₆アルケニル(例、2-カルボキシエテ ニル、2-カルボキシ-2-メチルエテニル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル、 C_{3-8} シ クロアルキルーC₁₋₆アルキル、C₆₋₁₄アリール(例、フェニル、1ーナフチル 、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル、2 15 ーアンスリル等)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₈アルコキシ、C₁₋₆アルコ キシーカルボニルー C₁₋₆アルコキシ (例、エトキシカルボニルメチルオキシ等) 、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ(例、フェニルオキシ、1-ナフチルオキ シ、2-ナフチルオキシ等)、C₇₋₁₆アラルキルオキシ(例えば、ベンジルオキ シ、フェネチルオキシ等)、メルカプト、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アル キルチオ、C₆₋₁₄アリールチオ(例、フェニルチオ、ゴーナフチルチオ、2ーナ フチルチオ等)、 C _{7 – 16}アラルキルチオ(例えば、ペンジルチオ、フェネチルチ 才等)、アミノ、モノーC₁₋₆アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ 等)、モノー C_{6-14} アリールアミノ(例、フェニルアミノ、1ーナフチルアミノ 、2-ナフチルアミノ等)、ジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジ 25 エチルアミノ、エチルメチルアミノ等)、C₃₋₈シクロアルキルアミノ(例、シク ロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、ジーC6-14アリールアミノ(例 、ジフェニルアミノ等)、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アルキルアミノ(例、シ

クロペンチルメチルアミノ、シクロヘキシルメチルアミノ、シクロペンチルエチ ルアミノ、シクロヘキシルエチルアミノ等)、N-C₃₋₈シクロアルキル-N-C $_{1-6}$ アルキルアミノ(例、N-シクロペンチル-N-メチルアミノ、N-シクロ ヘキシル-N-メチルアミノ、N-シクロペンチル-N-エチルアミノ、N-シ クロヘキシル-N-エチルアミノ等)、ホルミル、カルボキシ、カルボキシーC2 5 -6アルケニル、カルボキシーC₁₋₆アルキル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋ ₆アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)、C₁₋₆ アルキル(例、メチル、エチル)で置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキル -カルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シ クロヘキシルカルボニル、1-メチルーシクロヘキシルーカルボニル等)、 C_{1-6} 10 アルコキシ-カルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロ ポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、C₆₋₁₄アリール-カルボニル (例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイル等)、 C_{7-16} アラルキルー カルボニル (例、フェニルアセチル、3-フェニルプロピオニル等)、C₆₋₁₄ア リールオキシ-カルボニル(例、フェノキシカルボニル等)、C₇₋₁₆アラルキル 15 オキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボ ニル等)、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は 2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環カルボニル(例、二 コチノイル、イソニコチノイル、テノイル、フロイル、モルホリノカルボニル、 チオモルホリノカルボニル、ピペラジン-1-イルカルボニル、ピロリジン-1 ーイルカルボニル等)、カルバモイル、チオカルバモイル、モノーC_{1~6}アルキル -カルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル等)、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、 エチルメチルカルバモイル等)、モノー又はジー C_{6-14} アリールーカルバモイル (例、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカルバ 25 モイル等)、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又 は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含むモノー又はジー5ないし7員複素環力 ルバモイル(例、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-

ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイル 等)、C₁₋₆アルキルスルホニル (例、メチルスルホニル、エチルスルホニル等) 、 C_{1-6} アルキルスルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル 等)、C₆₋₁₄アリールスルホニル(例、フェニルスルホニル、1-ナフチルスル ホニル、2-ナフチルスルホニル等)、C₆₋₁₄アリールスルフィニル(例、フェ ニルスルフィニル、1-ナフチルスルフィニル、2-ナフチルスルフィニル等) 、ホルミルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ(例、アセチルアミノ、 プロピオニルアミノ、ピバロイルアミノ等)、C1-6アルキルで置換されていても よいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニルアミノ(例、シクロプロピルカルボニル 10 アミノ、シクロペンチルカルボニルアミノ、シクロヘキシルカルボニルアミノ等)、C₆₋₁₄アリールーカルボニルアミノ(例、ベンゾイルアミノ、ナフトイルア ミノ等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ 、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ、ブトキシカルボニ ルアミノ等)、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、 エチルスルホニルアミノ等)、 C_{6-14} アリールスルホニルアミノ(例、フェニル 15 スルホニルアミノ、2-ナフチルスルホニルアミノ、1-ナフチルスルホニルア ミノ等)、C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロピオニルオ キシ等)、 C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、ナフチ ルカルボニルオキシ等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカ ルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブ 20 トキシカルボニルオキシ等)、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、 メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ等)、ジーC₁₋₆アルキル ーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイ ルオキシ等)、モノー又はジー C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ(例、フェ ニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシ等)、ニコチノイルオキ シ、イソニコチノイルオキシ、置換基を有していてもよい炭素原子以外に窒素原 子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子 を含む5ないし10員複素環基(例、置換基を有していてもよい5ないし7員の

脂肪族複素環基、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、3-ピリジル、 4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8 ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイ ソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾチ アゾリル、2-ベンゾ [b] チエニル、3-ベンゾ [b] チエニル、2-ベンゾ [b] フラニル、3-ベンゾ [b] フラニル等)、スルホ、スルファモイル、ス ルフィナモイル、スルフェナモイル、これらの置換基が2個以上(例、2~3個) 結合した基(例えば、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C₁₋₆アルコキシ 、 C_{6-14} アリールオキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} ア ルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル 10 、 C_{6-14} アリールスルホニル、 C_{3-8} シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子 、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含 む5ないし7員複素環基、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、炭素 原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原 子を1ないし4個含む5ないし7員複素環ーカルボニル、C₆₋₁₄アリールーカル 15 ボニル、C3-8シクロアルコキシ、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素 原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員複素 環ーオキシ、 C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{6-14} アリールアミノ、 C_{1-6} アルコキシ -カルボニル、C₃₋₈シクロアルコキシ-カルボニル、炭素原子以外に窒素原子 、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含 20 む5ないし7員複素環ーオキシカルボニル、C₆₋₁₄アリールーオキシカルボニル などから成る群から選ばれる置換基で置換されていてもよい、(i) C₁₋₆アルキ ル、(ii) C_{6-14} アリール、(iii) アミノ、(iv) C_{1-6} アルキルアミノ、(v) C3-8シクロアルキルアミノ、(vi) C_{6-14} アリールアミノ、(vii) 炭素原子以外 に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1な 25 いし4個含む5ないし7員複素環-アミノ、(viii) C1-6アルキルーカルボニル アミノ、(ix) C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、(x) C_{6-14} アリール ーカルボニルアミノ、(xi) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子か

ら選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員複素環ーカルボニルアミノなど)などから成る置換基A群から選ばれる置換基などが挙げられる。

該「炭化水素基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 5 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一又は異なっていてもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、

10 イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2ープロモエチル、2,2,2ートリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3 ,3ートリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4ートリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5ートリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6ート

ネオペンチル、5, 5, 5 – トリフルオロペンチル、ヘキシル、6, 6, 6 – トリフルオロヘキシル等が挙げられる。 前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル」としては、例えば1な

いし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、20 ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、プロペニル、イソプロペニル、2-ブテン-1-イル、4-ペンテン-1-イル、5-ヘキセン-1-イル)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルキニル(例、2-ブチン-1-イル、4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イル等)等が挙げられる。

25

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭

素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)等が挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、4,4-ジクロロシクロヘキシル、2,2,3,3-テトラフルオロシクロペンチル、4-クロロシクロヘキシル等が挙げられる。

5

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-8} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等)等が挙げられる。具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2, 2 - トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4, 4 - トリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、例えば1 ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオ等)等が挙げられる。具体例としては、メチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4~トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等が挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の脂肪族複素環基」の「5ないし7員の脂肪族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に、窒素原子、硫黄 原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5 ないし7員の脂肪族複素環基が挙げられ、具体例としては、1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジ

ニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、 チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロ アゼピン-1-イル等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員の脂肪族複素環基」の「置換基」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、1- ナフチル、2- ナフチル、2- ビフェニリル、3- ビフェニリル、4- ビフェニリル、2- アンスリル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル等)、

10 C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル等)、5ないし10員芳香族複素環基(例、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、2-ベンゾチアゾリル、2-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] オキソ等が1ないし3個挙げられる。

R⁵でで示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環又は3環式)複素環、好ましくは(i) 5ないし14員(好ましくは5ないし10員)芳香族複素環、(ii) 5ないし10員非芳香族複素環又は(iii) 7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価の基等が挙げられる。

20

上記「5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の芳香族複素環」として 25 は、例えば、チオフェン、ベンゾ [b] チオフェン、ベンゾ [b] フラン、ベン ズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト [2,3-b] チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソイン

ドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジン等の芳香族複素環、又はこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1又は2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環等が挙げられる。

5

10

上記「5ないし10員非芳香族複素環」としては、例えば、ピロリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、ジオキサゾール、オキサジアゾリン、チアジアゾリン、トリアゾリン、チアジアゾール、ジチアゾール等が挙げられる。

上記「7ないし10員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-ア ザビシクロ[2.2.1] ヘプタン等が挙げられる。

該「複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸 素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む 15 5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)複素環基で ある。具体的には、例えば2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、3-フリ ル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル 、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキ **ノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル** 20 、4-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリダジニル、3 ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーインドリル、2ーインドリル、 **3-インドリル、2-ペンゾチアゾリル、2-ベンゾ[b]チエニル、3-ベン** ゾ [b] チエニル、2-ベンゾ [b] フラニル、3-ベンゾ [b] フラニル等の 芳香族複素環基、例えば1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニ 25 ル、3-オキサゾリジニル、1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、4-イ ミダゾリニル、2-ピラゾリジニル、3-ピラゾリジニル、4-ピラゾリジニル 、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラ

ジニル、2-ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等の非芳香族複素環基 等である。

このうち、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5又は6員の複素環基等が更に好ましい。具体的には、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーフリル、3ーフリル、ピラジニル、2ーピリミジニル、3ーピロリル、3ーピリダジニル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、3ーオキサゾリジニル、1ーイミダゾリニル、2ーイミダゾリニル、4ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては、例えば前記 R 5 c で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のもの等が挙げられる。

15

25

該「複素環基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

 R^{6} °で示される「 C_{1-6} アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、プ D^{6} 0 ロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 D^{6} 1 を D^{6} 2 に D^{6} 2 に D^{6} 3 に D^{6} 4 に D^{6} 5 に D^{6} 6 に D^{6} 7 に D^{6} 7 に D^{6} 9 に D^{6}

R⁷°で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」としては、例えば前記R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」がそれぞれ挙げられる。

R¹°およびR¹°で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば、R⁵°で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」が挙げられる。

 R^{1c} および R^{1d} で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としては、例えば、 R^{5c} で示される「置換基を有していてもよい複素環基」が挙げられる。

R^{1c}およびR^{1d}で示される「置換基を有していてもよいアミノ基」としては、

- (1)置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基及び(2)置換基を有していてもよい環状アミノ基が挙げられる。
 - 上記(1)の「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、アシル基、置換基を有していてもよいアルキリデン基等が挙げられる。これら「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい複素環基」としては、前記R5で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい炭化水素基」及び「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同様のものがそれぞれ挙げられる。

10

15

25

該「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「アルキリデン基」としては、例えば C_{1-6} アルキリデン(例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン等)等が挙げられる。該「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「置換基」としては、前記 R^{5c} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが1ないし5個、好ましくは1ないし3個挙げられる

上記「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」が2個の 20 場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

上記(2)の「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「環状アミノ基」としては、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員非芳香族環状アミノ基(飽和環状アミノ基)が挙げられ、具体例としては、1ーピロリジニル、ピペリジノ、1ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ヘキサヒドロアゼピン-1ーイル、イミダゾリジン-1ーイル、2,3ージヒドロ-1(1H)ーイミダゾリル、テトラヒドロ-1(2H)ーピリミジニル、3,6ージヒドロ-1(2H)ーピリミジニル、3,4ージヒドロ-1(2

H) ーピリミジニル等が挙げられる。「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「置換基」としては、例えば、前記R⁵cで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として詳述した「置換基を有していてもよい5ないし7員の脂肪族複素環基」の「置換基」と同様のもの等が1ないし3個挙げられる。

1個のオキソを有する5ないし7員非芳香族環状アミノ基の具体例としては、 2-オキソイミダゾリジン-1-イル、2-オキソ-2、3-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル、2-オキソテトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル 、2-オキソ-3、6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3 10、4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソピロリジン-1-イル 、2-オキソピペリジノ、2-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラ ジン-1-イル、2-オキソー2、3、4、5、6、7-ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

R¹°またはR¹°は好ましくは、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい複素環基、-(C=O)-R⁵°(式中、R⁵°は前記と同意義を示す。)で表されるアシル基、-(C=O)-OR⁵°(式中、R⁵°は前記と同意義を示す。)で表されるアシル基等である。

該「置換基を有していてもよいアルキル基」として好ましくは、例えばハロゲ 20 ン原子、カルボキシ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカル ボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスル ホニル等から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基 (好ましくは、メチル、エチル、プロピル、ブチル等)等である。

該「置換基を有していてもよいアリール基」として好ましくは、例えばハロゲ ン原子、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルボキシ等から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくはフェニル等)等である。

該「置換基を有していてもよいアミノ基」として好ましくは、式:-(C=O) $-R^{5c}$ 、-(C=O) $-OR^{5c}$ -(C=O) $-OR^$

更に好ましくは、 $R^{1\circ}$ は、式: $-(C=O)-R^{5\circ}$ 又は $-(C=O)-NR^{5\circ}$ $R^{6\circ}$ 〔式中、各記号は前記と同意義を示す。〕で表されるアシルを1又は2個有していてもよいアミノ基等である。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環又は3環式)複素環基 などが用いられ、なかでも5ないし7員芳香族複素環基および5ないし10員非 芳香族複素環基等が好ましい。

10

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては、例えばオキ 15 ソ、 C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチルなど)、 C_{6-14} アリール基(例、フェニルなど)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル)などが用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

該「-(C=O)-R⁵°で表されるアシル基」のR⁵°としては、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基および置換されていてもよい5ないし7員芳香族複素環基が好ましく、特に①水素原子、②ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、トリフルオロメチルなど)、③ハロゲン化されていてもよいC₆₋₁₄アリール基(例、フェニル、ナフチル、フルオロフェニル、クロロフェニルなど)、④ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素など)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、トルフルオロメチルなど)、C₁₋₆アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシなど)などで置換されていてもよい5ないし7員芳香族複素環基(例、ピリジル、チエニル、ピロリル、フリル、ピリダジニル、ピリ

ミジニルなど)などが好ましい。

該「-(C=O)-OR⁵°で表されるアシル基」のR⁵°としては、水素原子、 置換されていてもよい炭化水素基が好ましく、特に水素原子、C₁₋₆アルキル基 (例、メチル、エチル、プロピルなど)などが好ましい。

R¹cまたはR¹dとしては、(i)水素原子、(ii)ハロゲン原子、C₁₋₆アル 5 コキシーカルボニル、カルボキシ、シアノ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキ ルスルフィニル、C₁₋₆アルキルスルホニル、ヒドロキシ、C₁₋₆アルコキシお よびC₁₋₆アルキルーカルボニルから成る群から選ばれる置換基で置換されてい てもよい C_{1-6} アルキル基、(iii) ハロゲン原子および式-S (O) $_{n}$ - R^{1f} (R1fはC1-6アルキル基を、nは0ないし2の整数を示す)で表わされる基から 10 なる群から選ばれる置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリール基、(iv) C₇₋₁ $_{5}$ アラルキル基、(v) ①C $_{1-6}$ アルキル基、②C $_{1-6}$ アルキルーカルボニル、③ ハロゲン原子, C₁₋₆アルキル基またはC₁₋₆アルコキシで置換されていてもよ い、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる 1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環ーカルボニル、④C 6-14 15 アリールーカルバモイル、⑤ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルーカル バモイル、6ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニル、7C $_{1-6}$ アルコキシーカルバモイル、 \otimes C $_{6-14}$ アリールオキシーカルバモイルから 選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ基、(vi) オキソ、C 1-6アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルまたは C_{1-6} ア 20 ルキルーカルボニルで置換されていてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原 子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5な いし10員複素環基、(vii) 式-(C=O)-R^{5d} (R^{5d}は水素原子、ハロゲン 化されていてもよいC1-6アルキル基またはハロゲン化されていてもよいC6-1 ₄アリール基を示す)で表されるアシル基、(viii) 式ー(C=O)-OR^{5d} (R⁵ 25 dは水素原子またはC1-6アルキル基を示す)で表されるアシル基などが好適で ある。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基としては、例えばメチル、エチル

、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでもメチル、エチル、プロピル、ブチルなどの C_{1-4} アルキル基が好ましい。

 R^{1c} または R^{1c} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基であるハロゲン原子としては、例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などが好ましい。

5

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルコキシーカルボニルとしては、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどが好ましい。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルチ 10 オとしては、例えば、メチルチオ、エチルチオなどが好ましい。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルスルフィニルとしては、例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニルなどが好ましい。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルス ルホニルとしては、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニルなどが好ましい。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルコキシとしては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシなどが好ましい。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルー 20 カルボニルとしては、例えば、アセチル、プロピオニルなどが好ましい。

 R^{1} 「で示される C_{1-6} アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s e c - ブチル、t e r t - ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでもメチル、エチル、プロピル、ブチルなどの C_{1-4} アルキル基が好ましく、特にメチルが好ましい。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{6-14} アリール基としては、例えば、フェニル、 ナフチルなどが好ましく、なかでもフェニルが好ましい。

 R^{1} °または R^{1} °で示される C_{6-14} アリール基の置換基であるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が用いられる。

 R^{1c} または R^{1d} で示される C_{7-15} アラルキル基としては、例えばベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのフェニルー C_{1-3} アルキル基が好ましい。

 R^{1} °または R^{1} °で示されるアミノ基の置換基である C_{1-6} アルキルーカルボニ 10 ルとしては、例えばアセチル、プロピオニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニル 基が好ましい。

R¹cまたはR¹dで示されるアミノ基の置換基である「炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環ーカルボニル」としては、例えば、窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる1または2個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環(例、フリル、チエニル、ピロリル、ピリジル、ピリミジニル、ピリダジニルなど)ーカルボニル基などが好ましい。この複素環ーカルボニル基の複素環基の置換基としては、塩素原子などのハロゲン原子、メチル、エチルなどのC1-6アルキル基、メトキシ、エトキシなどのC1-6アルコキシが好ましい。

15

25

20 R^{1c} または R^{1d} で示されるアミノ基の置換基である C_{6-14} アリールーカルバモイルとしては、例えばフェニルーカルバモイルなどが好ましい。

 R^{1} °または R^{1} dで示されるアミノ基の置換基であるハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイルとしては、例えば、ハロゲン原子(例、塩素原子)で置換されていてもよいメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、プロピルカルバモイルなどが好ましい。

 R^{1} °または R^{1} °で示されるアミノ基の置換基であるハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニルとしては、例えば、ハロゲン原子(例、塩素原子)で置換されていてもよいメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポ

キシカルボニルなどが好ましい。

 R^{1} °または R^{1} °で示されるアミノ基の置換基である C_{1-6} アルコキシーカルバモイルとしては、例えばメトキシカルバモイル、エトキシカルバモイル、プロポキシカルバモイルなどが好ましい。

 R^{1} °または R^{1} °で示されるアミノ基の置換基である C_{6-14} アリールオキシーカルバモイルとしては、フェニルオキシーカルバモイルなどが好ましい。

R¹°またはR¹°で示される5ないし10員非芳香族複素環基としては、例えば1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、3-オキサゾリジニル、1-イミダゾリジニル、2-イミダゾリジニル、4-イミダゾリジニル、

10 2-ピラゾリジニル、3-ピラゾリジニル、4-ピラゾリジニル、ピペリジノ、 2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノなどが用いられ、なかでも4-ピペリジル、1-ピペラジニル、3-オキサゾリジニル、1-イミダゾリジニルなどが好ましい。

15 R¹cまたはR¹dで示されるオキソ、C₁-6アルキル(好ましくは、メチル、エチル)、C6-14アリール(好ましくは、フェニル)、C1-6アルキルーカルボニル(好ましくは、アセチル)、C1-6アルコキシーカルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル)で置換されていてもよい5ないし10員非芳香族複素環基としては、1-メチルー4-ピペリジル、4-メチルー120-ピペラジニル、2-オキソー3-オキサゾリジニル、2-オキソー1-イミダゾリジニル、2-オキソー1-イミダゾリジニル、2-オキソー3-フェニルー1-イミダゾリジニルなどが好ましい

 R^{1c} または R^{1d} で示される式 $-(C=O)-R^{5d}$ の R^{5d} としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子などでハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基(メ チル、エチル、トリフルオロメチルなど)、フッ素原子、塩素原子などでハロゲン化されていてもよい C_{6-14} アリール基(フェニル、ナフチル、フルオロフェニル、クロロフェニルなど)が好ましい。

R¹cまたはR¹dで示される式-(C=O)-OR5dのR5dとしては、水素原子

、C₁₋₃アルキル基(メチル、エチルなど)が好ましい。

化合物(Ia)の5位に置換する4-ピリジル基が有する「芳香族基を含まな い置換基」、化合物(Ib)の5位に置換するピリジル基の窒素原子の隣りの位 置に置換する「芳香族基を含まない置換基」、化合物(Ic)の5位に置換する 5 4-ピリジル基の窒素原子の隣りの位置に置換する「芳香族基を含まない置換基 」、R^{2c}で示される「芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基」の「 芳香族基を含まない置換基」およびR2dで示される「芳香族基を含まない置換基 をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有するピリジル基」の「芳香族基を含ま ない置換基」としては、例えばハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素 等)、C₁₋₃アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等) 、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化さ れていてもよい C₂₋₆ アルケニル、カルボキシ C₂₋₆ アルケニル(例、2 - カル ボキシエテニル、2-カルボキシー2-メチルエテニル等)、ハロゲン化されて いてもよいC₂₋₆アルキニル、ハロゲン化されていてもよいC₃₋₈シクロアルキ ル、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、C₁₋₆アルコキシーカルボニルーC₁₋₆アルコキシ(例、エトキシ カルボニルメチルオキシ等)、ヒドロキシ、メルカプト、ハロゲン化されていて もよい C 1-6 アルキルチオ、アミノ、モノー C 1-6 アルキルアミノ (例、メチル アミノ、エチルアミノ等)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジ エチルアミノ、エチルメチルアミノ等)、C₃₋₈シクロアルキルアミノ(例、シク ロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} ア ルキルアミノ(例、シクロペンチルメチルアミノ、シクロヘキシルメチルアミノ 、シクロペンチルエチルアミノ、シクロヘキシルエチルアミノ等)、N-C₃₋₈シ クロアルキル $-N-C_{1-6}$ アルキルアミノ(例、N-シクロペンチル-N-メチ ルアミノ、Nーシクロヘキシル-N-メチルアミノ、N-シクロペンチル-N-エチルアミノ、N-シクロヘキシル-N-エチルアミノ等)、ホルミル、カルボ キシ、カルボキシーC2-6アルケニル、カルボキシーC1-6アルキル、ハロゲン 化されていてもよいC₁₋₆アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル

20

25

、2,2,2ートリフルオロアセチル、3,3,3ートリフルオロプロピオニル 、2, 2-ジフルオロプロピオニル等)、C1-6アルキルで置換されていてもよい C₃₋₈シクロアルキルーカルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロペ ンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、1-メチルーシクロヘキシル-カルボニル等)、C1-6アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エト 5 キシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、カルバ モイル、チオカルバモイル、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、メチル カルバモイル、エチルカルバモイル等)、ジーC1-6アルキルーカルバモイル(例 、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル等)、C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル等)、 10 C₁₋₆アルキルスルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等) 、ホルミルアミノ、C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ(例、アセチルアミノ、 プロピオニルアミノ、ピバロイルアミノ等)、C₁₋₆アルキルで置換されていても よいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニルアミノ(例、シクロプロピルカルボニル 15 アミノ、シクロペンチルカルボニルアミノ、シクロヘキシルカルボニルアミノ、 1 - メチルーシクロヘキシルカルボニルアミノ等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニ ルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポ キシカルボニルアミノ、ブトキシカルボニルアミノ等)、C₁₋₆アルキルスルホニ ルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ等)、C₁₋₆ア ルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロピオニルオキシ等)、C₁₋₆ア 20 ルコキシ-カルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボ ニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ等)、モ ノーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エ チルカルバモイルオキシ等)、ジーC₁₋₆アルキル-カルバモイルオキシ(例、ジ メチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ等)、置換基を有して 25 いてもよい5ないし7員の脂肪族複素環基、スルホ、スルファモイル、スルフィ ナモイル、スルフェナモイル、これらの置換基が2個以上(例、2~3個)結合 した基(例えば、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C₁₋₆アルコキシ、C₁₋

 $_{6}$ アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{3-6} 8シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれ る1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環基、C 1-6アルキルーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子か ら選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素 環-カルボニル、C₃₋₈シクロアルコキシ、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし 7員脂肪族複素環ーオキシ、C₁₋₆アルキルアミノ、C₁₋₆アルコキシーカルポ ニル、C₃₋₈シクロアルコキシーカルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原 子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ない し7員脂肪族複素環ーオキシカルボニルなどから成る群から選ばれる置換基で置 換されていてもよい、(i) C_{1-6} アルキル、(ii) アミノ、(iii) C_{1-6} アルキル アミノ、(iv) C_{3-8} シクロアルキルアミノ、(v) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄 原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5な いし7員脂肪族複素環ーアミノ、(vi) C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ、(vii) C₃₋₈シクロアルキルーカルボニルアミノ、(viii) 炭素原子以外に窒素原子、 硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む 5ないし7員脂肪族複素環-カルボニルアミノなど)等が挙げられる。

15

前記「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよいC₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-ブロモエチル、2,2,2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3,3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4,4-トリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5-トリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6-ト

リフルオロヘキシル等が挙げられる。

15

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、プロペニル、イソプロペニル、2ーブテン-1ーイル、4-ペンテン-1-イル、5-ヘキセン-1-イル)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルキニル(例、2-ブチン-1-イル、

10 4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イル等)等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル」としては、例えば 1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル等)等が挙げられる。具体例 としては、シクロプロピル、シクロプチル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペンチル、チル、4-ジクロロシクロヘキシル、2, 2, 3, 3-テトラフルオロシクロペンチル、チル、4-クロロシクロヘキシル等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₈ アルコキシ」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、20 ヨウ素等)を有していてもよい C₁₋₈ アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等)等が挙げられる。具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素

、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオ等)等が挙げられる。具体例としては、メチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4ートリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等が挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の脂肪族複素環基」の「5ないし7員の脂肪族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員の脂肪族複素環基が挙げられ、具体例としては、1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員の脂肪族複素環基」の「置換基」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル等)、オキソ等が 1 ないし 3 個挙げられる。

ただし、

20

- (i) R^{1c} または R^{1d} がアセチルアミノ基で、 R^{3c} または R^{3d} が3, 5-ジメチルフェニル基の場合、
- (ii) R^{1c} または R^{1d} が C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基で、 R^{3c} または R^{3d} が C_{1-6} アルキルで置換された C_{6-14} アリール基の場合、または
 - (iii) R^{1c} または R^{1d} が置換基を有していてもよいアミノ基で、 R^{3c} または R^{3d} が置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基の場合、

該「芳香族基を含まない置換基」としては、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、

臭素、ヨウ素等)、C₁₋₃アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレン ジオキシ等)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル、ハ ロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル(例 、2-カルボキシエテニル、2-カルボキシ-2-メチルエテニル等)、ハロゲ ン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シ クロアルキル、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていて もよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ(例 、エトキシカルボニルメチルオキシ等)、メルカプト、ハロゲン化されていても よいC₁₋₆アルキルチオ、アミノ、モノーC₁₋₆アルキルアミノ(例、メチルア ミノ、エチルアミノ等)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエ 10 チルアミノ、エチルメチルアミノ等)、C₃₋₈シクロアルキルアミノ(例、シクロ ペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、 C_{3-8} シクロアルキルー C_{1-6} アル キルアミノ(例、シクロペンチルメチルアミノ、シクロヘキシルメチルアミノ、 シクロペンチルエチルアミノ、シクロヘキシルエチルアミノ等)、N-C₃₋₈シク ロアルキル $-N-C_{1-6}$ アルキルアミノ(例、N-シクロペンチル-N-メチル 15 アミノ、NーシクロヘキシルーNーメチルアミノ、NーシクロペンチルーNーエ チルアミノ、N-シクロヘキシル-N-エチルアミノ等)、ホルミル、カルボキ シ、カルボキシー C_{2-6} アルケニル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキ ルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル等)、 C_{1-6} アルキルで置換されて いてもよいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニル(例、シクロプロピルカルボニル 20 、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、1-メチルーシクロ へキシルカルポニル等)、C₁₋₆アルコキシ-カルポニル(例、メトキシカルポニ ル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等) 、カルバモイル、チオカルバモイル、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル(例 、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル等)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモ 25 イル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバ モイル等)、C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニ ル等)、C₁₋₆アルキルスルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィ

ニル等)、ホルミルアミノ、C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ (例、アセチルア ミノ、プロピオニルアミノ、ピバロイルアミノ等)、C₁₋₆アルキルで置換されて いてもよいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニルアミノ(例、シクロプロピルカル ボニルアミノ、シクロペンチルカルボニルアミノ、シクロヘキシルカルボニルア 5. ミノ等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ 、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ、ブトキシカルボニ ルアミノ等)、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、 エチルスルホニルアミノ等)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキ シカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ 、ブトキシカルボニルオキシ等)、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(10 例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ等)、ジーC1-6アル キルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバ モイルオキシ等)、置換基を有していてもよい5ないし7員の脂肪族複素環基(好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるへ 15 テロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基)、スルホ、スルフ ァモイル、スルフィナモイル、スルフェナモイル等が挙げられる。さらに、これ らの置換基が2個以上(例、2~3個)結合した基(例えば、ハロゲン原子、シ アノ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスル フィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{3-8} シクロアルキル、炭素原子以外に 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ない 20 し4個含む5ないし7員脂肪族複素環基、C1-6アルキルーカルボニル、炭素原 子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子 を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーカルボニル、 C_{3-8} シクロアル コキシ、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2 25 種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環-オキシ、C1-6 アルキルアミノ、C₁₋₆アルコキシーカルボニル、C₃₋₈シクロアルコキシーカ ルボニル、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は 2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーオキシカルボ

5 (vi) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、(vii) C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ、(viii)炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員脂肪族複素環ーカルボニルアミノなど)も置換基として用いることができる。

これら置換基の中でも、具体的には、次の(1)~(6)、特に(1)~(4 10)などから選ばれる1ないし3個、好ましくは1または2個の置換基が好ましく 用いられる。

- (1) C_{1-6} アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど、好ましくはメチル、エチル、プロピル、ブチルなどの C_{1-4} アルキル基)
- 15 、この C_{1-6} アルキル基は、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(例えば、1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、2-ピペリジル、3-ピペリジル、2-ピペリジル、3-ピペリジル、2-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、3-ピペラジニル 3-ピペラジニル 3-ピペラジニル 3-
- 20 ピペラジニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホ リニル、チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキ サヒドロアゼピン-1-イルなど)で置換されていてもよい、
 - (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)
- 25 (3)次の①~⑦からなる群から選ばれる置換基を有していてもよいアミノ基 \mathbb{O}_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル 、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど、 好ましくはメチル、エチル、プロピルなどの \mathbb{C}_{1-3} アルキル基)、 \mathbb{C}_{0} 000

キルは、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(例えば、1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、3-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、3-

② C_{3-8} シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペン 10 チル、シクロヘキシルなど)、

③ C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリル、イソバレリル、2-メチループロピオニル、ヒバロイルなど)、この C_{1-6} アルキルーカルボニルは、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる 15 へテロ原子を 1 ないし 16 1個含む 15 5ないし 15 2 回りジニル、 15 2 一ピロリジニル、 15 3 ーピペリジル、 15 4 ーピペリジル、 15 5 ル、 15 6 ーピペラジニル、 15 7 によりによっている。 15 8 によっている。 15 9 になっている。 15 9 によっている。 15 9 によっといる。 15 9 に

20 ヘキサヒドロアゼピン-1-イルなど)で置換されていてもよい、

 $\textcircled{4}C_{1-6}$ アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、s e c - ブトキシカルボニル、 t e r t - ブトキシカルボニルなど)、

ルホリニル、チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、

⑤ C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル)で置換されていてもよい C_{3-8} シクロ 25 アルキルーカルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロブチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、1-メチルーシクロヘキシルカルボニルなど)、

⑥炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を

1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(例えば、1-ピロリジニル、 2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペ リジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジ ニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、

5 チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロアゼピン-1-イルなど)。この脂肪族複素環基は、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル)などで置換されていてもよい、

 ⑦炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環(例えば、1-ピロリジニル、2 -ピロリジニル、3-ピロリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロアゼピン-1-イルなど)-カルボニル基。この脂肪族複素環ーカルボニル基は、

(4) 炭素原子および1個の窒素原子以外にさらに窒素原子、酸素原子および硫 黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員の

C₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル)などで置換されていてもよい、

- 飽和環状アミノ基(例えば、1-ピロリジニル、ピペリジノ、モルホリノ、1-ピペラジニルなど)。この飽和環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、
- 20 エチル) などで置換されていてもよい。
 - (5)ヒドロキシ基、

15

(6) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシなど)。

R²cおよびR²dで示される「ピリジル基」は、例えば上記置換基を、置換可能 25 な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が 2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。また、該「ピリジル 基」の環内窒素原子は、Nーオキシド化されていてもよい。

R^{2d}で示される「芳香族基を含まない置換基を有するピリジル基の窒素原子

の隣りの位置に有するピリジル基」の「ピリジル基」としては、1-、2-、3-スは4-ピリジル基が挙げられ、なかでも4-ピリジル基が好ましい。

R³cおよびR^{3d}で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」の「芳香族基」としては、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基が挙げられる。

- 5 該「芳香族炭化水素基」としては、例えば炭素数 6 ないし 1 4 個の単環式又は縮合多環式 (2 又は 3 環式) 芳香族炭化水素基等が挙げられる。その具体例として、例えばフェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリル等のC₆₋₁₄アリール等が挙げられる。
- 10 該「芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)芳香族複素環基である。具体的には、例えば2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、
- 15 3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル 、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリ ダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、2-ベンゾチアゾリル、2-ベンゾ [b] チエニ
- 20 ル、3-ベンゾ [b] チエニル、2-ベンゾ [b] フラニル、3-ベンゾ [b] フラニル等の芳香族複素環基が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい芳香族基」の「置換基」としては、例えば前記 R⁵cで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様の ものが1ないし5個、好ましくは1ないし3個挙げられる。置換基の個数が2個 以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。また、隣接する2個の置 換基は4ないし7員非芳香族炭素環を形成してもよい。好ましくは5または6員 非芳香族炭素環である。

R³cおよびR³dは好ましくは置換基を有していてもよいC6-14アリール基、

炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員の芳香族複素環基である。更に好ましくは、置換基を有していてもよいフェニル基または置換基を有していてもよいチエニル基であり、特に置換基を有していてもよいフェニル基が好ましい。

これらC6-10アリール基、フェニル基、5ないし14員の芳香族複素環基、チ エニル基の置換基としては、ハロゲン原子、C1-3アルキレンジオキシ、ハロゲ ン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル、 C_{3-8} シク ロアルキル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₈アルコキシ、ヒドロキシ、C₂₋ $_{16}$ アラルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、カルボキシ、 C_{1-6} 10 アルコキシーカルボニル、シアノ、C1-6アルキルチオおよびC1-6アルキルス ルホニルから選ばれる1ないし3個の置換基が好ましく、特に、ハロゲン原子、 ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピルな どのC1-3アルキル)、ハロゲン化されていてもよいC1-8アルコキシ(例、メト キシ、エトキシなどのC1-3アルコキシ)、カルボキシ、C1-6アルコキシーカル 15 ボニル、シアノ、C₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ)、C₁₋₆ア ルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル)が好ましい。ま た、置換基として隣接する2個のアルキル基が結合して5員非芳香族炭素環を形 成していてもよい。

化合物(Va)としては、具体的には、式

5

20

25

〔式中、 R^{1e} は(i)水素原子、(ii)ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、カルボキシ、シアノ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシおよび C_{1-6} アルキルーカルボニルから選ばれる置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基、(iii)ハロゲン原子および式-S(O) $_n$ $-R^{1f}$ (R^{1f} は C_{1-6} アルキル基を、 $_n$ は $_0$ ないし $_2$ を示す)で表わされる基からなる群から選ばれる置換基を有

していてもよい C_{6-14} アリール基、(iv) C_{7-15} アラルキル基、(v) ① C_{1-6} ア ルキル、 $2C_{1-6}$ アルキルーカルボニル、 $3C_{1-6}$ アルコキシーカルボニル、4ハロゲン原子, C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよ い、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる 1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環ーカルボニル、⑤C₆₋₁₄ アリール-カルバモイル、⑥ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル-カル バモイル、⑦ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシーカルボニル、⑧C $_{1-6}$ アルコキシーカルバモイル、 $@C_{6-14}$ アリールオキシーカルバモイルから 選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ基、(vi)オキソ、C 1-6アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキ 10 シーカルボニルまたはC₁₋₆アルキルーカルボニルで置換されていてもよい、炭 素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ない し4個のヘテロ原子を含む5ないし10員複素環基、(vii)式 $-(C=O)-R^5$ d(R^{5d}は水素原子、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル基またはハロ ゲン化されていてもよいC6-14アリール基を示す)で表されるアシル基、また 15 は(viii)式-(C=O)-OR^{5d}(R^{5d}は水素原子またはC₁₋₆アルキル基を 示す) で表されるアシル基、

 R^{2} 。は(1) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基で置換されていてもよい)、

(2) ハロゲン原子、

20

- (3) 次の① \sim ⑦からなる群から選ばれる置換基を有していてもよいアミノ基: $①C_{1-6}$ アルキル(この C_{1-6} アルキルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、
- C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基で置換されていてもよい)、
 - ②C₃₋₈シクロアルキル、

③ C_{1-6} アルキルーカルボニル(C_{1-6} アルキルーカルボニルはハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、 C_{3-8} シクロアルキルまたは炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含むよい5ないし7員の脂肪族複素環基で置換されていてもよい)、

- 5 $\textcircled{4}C_{1-6}$ アルコキシーカルボニル、
 - ⑤C₁₋₆アルキルで置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキルーカルボニル、
 - ⑥炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(この脂肪族複素環基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキルーカルボニルで置換されていてもよい)、
- 10 ⑦炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環ーカルボニル基(この脂肪族複素 環ーカルボニル基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキルーカルボニルで置換されていてもよい)、
 - (4) 炭素原子および1個の窒素原子以外にさらに窒素原子、酸素原子および硫 黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員の 飽和環状アミノ基(この飽和環状アミノ基は C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルキ ルーカルボニルで置換されていてもよい)、
 - (5) ヒドロキシ基、および
- (6) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基からなる群(特に、(1) \sim (4) からなる群)から選ばれる置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有するピリジル基(好ましくは4ーピリジル基であり、このピリジル基はN-オキシド化されていてもよい)、及び

用いられる。

25

 $R^{1\circ}$ で示される C_{1-6} アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでもメチル、エチル、プロピル、ブチルなどの C_{1-4} アルキル基が好ましく、特にメチル、エチル、プロピルなどの C_{1-4} アルキル基が好ましい。

 R^{1} °で示される C_{1-6} アルキル基の置換基であるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などが用いられる。

 R^{1e} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルコキシーカルボニ ルとしては、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどが好ましい

 R^{1e} で示される C_{1-e} アルキル基の置換基である C_{1-e} アルキルチオとしては、例えば、メチルチオ、エチルチオなどが好ましい。

 R^{1e} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルスルフィニル としては、例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニルなどが好ましい。 R^{1e} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルスルホニルと しては、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニルなどが好ましい。

 R^{1} °で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルコキシとしては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシなどが好ましい。

20 R^{1e} で示される C_{1-6} アルキル基の置換基である C_{1-6} アルキルーカルボニル としては、例えば、アセチル、プロピオニルなどが好ましい。

 R^{1} 「で示される C_{1-6} アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでもメチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基が好ましく、特にメチルが好ましい。

 R^{1} °で示される C_{6-14} アリール基としては、例えば、フェニル、ナフチルなどが好ましく、なかでもフェニルが好ましい。

 R^{1e} で示される C_{6-14} アリール基の置換基であるハロゲン原子としては、フ

ッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が用いられる。

10

 R^{1} °で示される C_{7-15} アラルキル基としては、例えばベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのフェニル $-C_{1-3}$ アルキル基が好ましい。

 R^{1e} で示されるアミノ基の置換基である C_{1-6} アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでもメチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基が好ましく、特にメチルが好ましい。

 R^{1e} で示されるアミノ基の置換基である C_{1-e} アルキルーカルボニルとしては、例えばアセチル、プロピオニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニル基が好ましい。

R¹°で示されるアミノ基の置換基である「炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環ーカルボニル」としては、例えば、窒素原子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選ばれる1または2個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環(例、ピリジルなど)ーカルボニル基などが好ましい。この複素環ーカルボニル基の複素環基の置換基としては、塩素原子などのハロゲン原子、メチル、エチルなどのC₁₋₆アルキル基、メトキシ、エトキシなどのC₁₋₆アルコキシが好ましい。

 R^{1} °で示されるアミノ基の置換基である C_{6-14} アリールーカルバモイルとし 20 ては、例えばフェニルーカルバモイルなどが好ましい。

 R^{1e} で示されるアミノ基の置換基であるハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイルとしては、例えば、ハロゲン原子(例、塩素原子)で置換されていてもよいメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、プロピルカルバモイルなどが好ましい。

25 R¹°で示されるアミノ基の置換基であるハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシーカルボニルとしては、例えば、ハロゲン原子(例、塩素原子)で置換されていてもよいメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニルなどが好ましい。

 R^{1} °で示されるアミノ基の置換基である C_{1-6} アルコキシーカルバモイルとしては、例えばメトキシカルバモイル、エトキシカルバモイル、プロポキシカルバモイルなどが好ましい。

R¹°で示されるアミノ基の置換基であるC₆₋₁₄アリールオキシーカルバモイ 5 ルとしては、フェニルオキシカルバモイルなどが好ましい。

R¹eで示される5ないし10員非芳香族複素環基としては、例えば1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、3-オキサゾリジニル、1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、4-イミダゾリニル、2-ピラゾリジニル、3-ピラゾリジニル、4-ピラゾリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、

10 3 - ピペリジル、4 - ピペリジル、1 - ピペラジニル、2 - ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノなどが用いられ、なかでも4 - ピペリジル、1 - ピペラジニル、3 - オキサゾリジニル、1 - イミダゾリジニルなどが好ましい。

 R^{1e} で示されるオキソ、 C_{1-6} アルキル(好ましくは、メチル、エチル)、 C_{6} C_{1-4} アリール(好ましくは、フェニル)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(好ましくは、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルがど)で置換されていてもよい 5 ないし C_{1-6} で置換されていてもよい C_{1-6} で置換されていてもよい C_{1-6} でです。 C_{1-6} でできる。 C_{1-6} では、 $C_{$

 R^{1e} で示される式 $-(C=O)-R^{5d}$ の R^{5d} としては、水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基(メチル、エチル、トリフルオロメチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{6-14} アルキル基(フェニル、ナフチル、フルオロフェニル、クロロフェニルなど)が好ましい。

25 R^{1e} で示される式 $-(C=O)-OR^{6d}$ の R^{6d} としては、水素原子、 C_{1-3} アルキル基(メチル、エチルなど)が好ましい。

 R^{1} °としては、 C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、Sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘ

キシルなど)が好ましく、特にメチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基が好ましい。

 R^{2e} で示されるピリジル基の置換基の具体例としては、次の(1)~(6)、特に(1)~(4)から選ばれる1ないし3個、好ましくは1または2個の置換基が用いられる。

5

- (1) C₁₋₆アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど、好ましくはメチル、エチル、プロピル、ブチルなどのC₁₋₄アルキル基)、このC₁₋₆アルキルは、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C₃₋₈シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を含む5ないし7員の脂肪族複素環基(例えば、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、3ーピペラジニル、4ーピペラジニル、モルホリノ、2ーモルホリニル、3ーモルホリニル、チオモルホリノ、2ーチオモルホリニル、3ーチオモルホリニル、ヘキサヒドロアゼピンー1ーイルなど)で置換されていてもよい、
 - (2) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)
- (3) 次の①~⑥からなる群から選ばれる置換基を有していてもよいアミノ基

 ① C₁₋₆アルキル (例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど、好ましくはメチル、エチル、プロピルなどのC₁₋₃アルキル基)、このC₁₋₆アルキルは、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C₃₋₈シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4

 25 個含む5ないし7員の脂肪族複素環基 (例えば、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、3ーピペラジニル、4ーピペラジニル、モルホリノ、2ーモルホリニル、3ーモルホリニル、チオモルホ

リノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロアゼピン-1-イルなど)で置換されていてもよい、

- ② C_{3-8} シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど)、
- ③C₁₋₆アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリル、イソバレリル、2-メチルブチリル、ピバロイルなど)、このC₁₋₆ アルキルーカルボニルは、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシ、C₃₋₈シクロアルキル、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(例えば、1-ピロリジ
- 10 二ル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジニル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、チオモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロアゼピン-1-イルなど)で置換されていてもよい、
- 15 ④ C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、プトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、se c-ブトキシカルボニル、te rt-ブトキシカルボニルなど)、
 - ⑤ C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル)で置換されていてもよい C_{3-8} シクロアルキルーカルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロブチルカルボニ
- 20 ル、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、1-メチル-シクロヘキシルカルボニルなど)、
- ⑥炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環基(例えば、1ーピロリジニル、 2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペ 25 リジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、3ーピペラジニル、4ーピペラジニル、モルホリノ、2ーモルホリニル、3ーモルホリニル、 チオモルホリノ、2ーチオモルホリニル、3ーチオモルホリニル、ヘキサヒドロ アゼピン-1ーイルなど)。この脂肪族複素環基は、C₁₋₆アルキル(例、メチ

ル、エチルなど)または C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)などで置換されていてもよい、

⑦炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1ないし4個含む5ないし7員の脂肪族複素環(例えば、1-ピロリジニル、2 -ピロリジニル、3-ピロリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリ ジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、3-ピペラジニ ル、4-ピペラジニル、モルホリノ、2-モルホリニル、3-モルホリニル、チ オモルホリノ、2-チオモルホリニル、3-チオモルホリニル、ヘキサヒドロア ゼピン-1-イルなど)-カルボニル基。この脂肪族複素環-カルボニル基は、

- 10 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチルなど)または C_{1-6} アルキルーカルボニル (例、アセチル、プロピオニルなど)などで置換されていてもよい、
 - (4) 炭素原子および1個の窒素原子以外にさらに窒素原子、酸素原子および硫 黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員の飽和環状アミノ基(例えば、1-ピロリジニル、ピペリジノ、モルホリノ、1-ピペラジニルなど)。この飽和環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル)などで置換されていてもよい。
 - (5) ヒドロキシ基、

15

- (6) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシなど)。
- 20 なかでも、 R^{2b} で示されるピリジル基の置換基としては、 C_{1-6} アルキルーカルボニルーアミノ基(例、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、バレリルアミノ、イソバレリルアミノ、2-メチルブチリルアミノ、ピバロイルアミノ)が好ましく、特にアセチルアミノ、プロピオニルアミノなどの C_1 - $_3$ アルキルーカルボニルーアミノ基が好ましい。
- R^{3} °で示される C_{6-14} アリール基としては、例えば、フェニル、ナフチルなどが好ましく、なかでもフェニルが好ましい。

R³°で示される炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員の芳 香族複素環基としては、例えば、チエニルなどの炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし6員の芳香族複素環基が好ましい。

該 C_{6-14} アリール基または該芳香族複素環基の置換基であるハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルとしては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素など)で置換されていてもよいメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでもメチル、エチル、プロピル、トリフルオロメチルなどのハロゲン化されていてもよい C_{1-3} アルキル基が好ましい。

該 C_{6-14} アリール基または該芳香族複素環基の置換基であるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が用いられ、なかでもフッ素原子、塩素原子などが好ましい。

該 C_{6-14} アリール基または該芳香族複素環基の置換基である C_{1-6} アルコキシーカルボニルとしては、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどが好ましい。

該C₆₋₁₄アリール基または該芳香族複素環基の置換基であるC₁₋₆アルキルチ 20 オとしては、メチルチオ、エチルチオなどが好ましい。

該C₆₋₁₄アリール基の置換基であるC₁₋₆アルキルスルホニルとしては、メチルスルホニル、エチルスルホニルなどが好ましい。

 R^{3} eとしては、 C_{1-6} アルキルおよびハロゲン原子からなる群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基が好ましく、メチルまたは塩素原子で置換されていてもよいフェニル基が好ましい。

化合物(VIa)としては、例えば、

15

25

(1) R^{1e} がハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルから成る群か

ら選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 R^{2e} が C_{1-6} アルキルーカルボニルーアミノ基または C_{3-8} シクロアルキルアミノ基、 R^{3e} が C_{1-6} アルキルおよびハロゲン原子からなる群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基である化合物(VIa)、

5 (2) R^{1e} がハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-3} アルキル基、 R^{2e} が C_{1-3} アルキルーカルボニルーアミノ基または C_{3-8} シクロアルキルアミノ基、 R^{3e} がメチルまたは塩素原子で置換基を有していてもよいフェニル基である化合物(VIa)などが好ましい。

化合物(VIa)の好ましい具体例としては、後述する参考例H1~113で製 造される化合物が挙げられ、なかでも5-[2-(tertープトキシカルボニ | (1) - (3-チアゾール(参考例H3)、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチ ルー4ーピリジル)-1、3ーチアゾール-2-イル]アミン(参考例H7-4 15)、2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェ ニル)-1、3-チアゾール(参考例H11)、5-(2-フルオロ-4-ピリ ジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール(参考例H15)、4-(3-メチルフェニル)-5-(2 -メチル-4-ピリジル) -2-[4-(メチルチオ) フェニル] -1,3-チ20 アゾール(参考例H16-1)、4-[2-エチルー4-(3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン(参考例H22)、 5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド(参考例H29-2)、N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-25 2-ピリジル] プロピオンアミド(参考例H29-4)、N-[4-[4-(3 ークロロフェニル) -2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリ ジル] アセトアミド (参考例H30-1)、N-[4-[4-(3-クロロフェ

ニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセト アミド(参考例H30-2)、N-[4-[4-(3-0)] フェニル) -2-プロピルー1、3ーチアゾールー5ーイル]-2-ピリジル]アセトアミド(参 考例H30-3)、N-「4-「4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1 , 3-チアゾールー5-イル]−2-ピリジル]プロピオンアミド(参考例H3 (0-7)、N-[4-[4-(3-)]ロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チ アゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド(参考例H30-8) ルー5-イル] -2-ピリジル] プロピオンアミド(参考例H30-9)、N-シクロヘキシルー4ー [2-エチルー4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ 10 アゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(参考例H36-4)、N-シクロ ヘキシルー4ー「4ー(3ーメチルフェニル)-2-(4ーメチルスルホニルフ (6-5)、N-シクロペンチルー4-(2-xチルー4-(3-x チルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(参考例H36-6 15 N-シクロペンチル-4-[4-(3-)チルフェニル)-2-(4-)チ ルスルホニルフェニル) -1.3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミ 3ーチアゾールー5ーイル]ーNーシクロヘキシルー2ーピリジルアミン(参 20 考例H36-10)、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1.3 ーチアゾールー5-イル]-N-シクロペンチル-2-ピリジルアミン(参考例 H 3 6 − 1 1)、N − [4 − (3 − メチルフェニル) − 5 − (2 − メチル− 4 − N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド(参考例H42-1)、6-25 クロロ-N-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピ リジル)-1.3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド(参考例H44-3 N - [4 - (3, 5 - i) + i) - 5 - (2 - i) - 4 - 2i

(1, 1) 46-3), N-[4-(3,5-3)]ーピリジル) -1, 3-チアゾール-2-イル] -6-メトキシニコチンアミド (参考例H48-3)、4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルフィニルフェニル)-1,3-チアゾール(参考例H54)、4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジ (N) -2-(4-メチルスルホニルフェニル) -1, 3-チアゾール(参考例H)57)、5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール(参考例H58-4)、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニル 10 フェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アセトアミド (参考例H58-6)、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メ チルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド(参考例H58-7)、N-[4-[4-(3-クロロフェニ 15

なお、本発明の化合物 (IV)、(V) または (VI) には、N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミドおよび <math>4-[2-(アセチルアミノ)-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル アセタートは含まれない。

] -2-ピリジル] ピバルアミド(参考例H58-8) などが好ましい。

20

本発明の化合物 (IV)、(V) または (VI) の塩としては、例えば金属塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性又は酸性アミノ酸との塩等が挙げられる。金属塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩25 等のアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩等が挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、2,6-ルチジン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミン、N,N'-ジベ

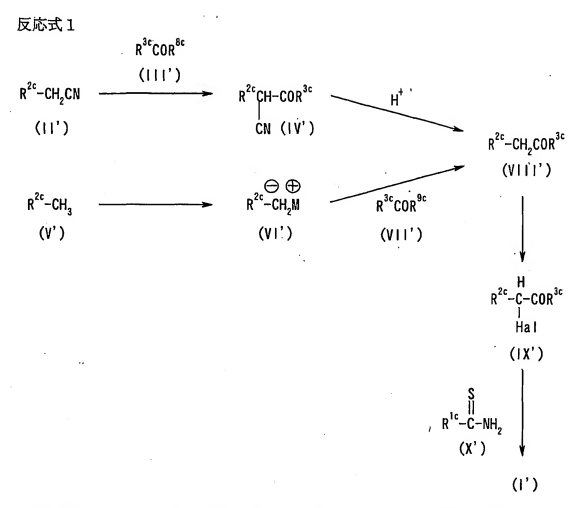
ンジルエチレンジアミン等との塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等との塩が挙げられる。有機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等との塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチン等との塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸等との塩が挙げられる。

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物内に酸性官能基 を有する場合にはアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカ リ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等)等の無機塩 、アンモニウム塩等が、また、化合物内に塩基性官能基を有する場合には、例え ば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等無機酸との塩、又は酢酸、フタル酸 、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、メタンスル ホン酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸との塩が好ましい。

以下に、本発明の化合物(IV)、(VI)またはその塩の製造法を説明する。以下、化合物(I')とは、化合物(IV)、(VI)、(VI)、(VI)、(VI)を含む化合物を示す。

20 本発明の化合物(I)は、下記の反応式1で示される方法又はそれに準じた方法等により得られるほか、例えば、特開昭60-58981号公報、特開昭61-10580号公報、特表平7-503023号公報、WO 93/15071、DE-A-3601411、特開平5-70446号公報等に記載の方法又はそれに準じた方法等により得られる。

25 以下の反応式1ないし2中の化合物の各記号は、前記と同意義を示す。反応式中の化合物は塩を形成している場合も含み、該塩としては、例えば化合物(IV)の塩と同様のもの等が挙げられる。



化合物(II')、(III')、(V')、(VII')、(XI')、(XIII')及び(XIV')は、市販されている場合には市販品をそのまま用いることもでき、自体公知の方法又はこれらに準じた方法に従って製造することもできる。

5

化合物(IV')は化合物(II')と化合物(III')とを塩基の存在下、縮合することにより得られる。

化合物(III')中、 R^{8c} は、①例えば C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ等)、②ジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、③ $N-C_{6-10}$ アリールー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ(例、N-フェニルーN-メチルアミノ等)、④ C_{6-10} アリール及び(又は) C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい 3 ないし 7 員飽和環状アミノ(例、ピロリジン-1 ーイル、モルホリノ、メチルアジリジン-1 ーイル等)等を示す。

化合物(III')の使用量は、化合物(II')1モルに対し、約0.5ないし約

3.0モル、好ましくは約0.8ないし約2.0モルである。

塩基の使用量は、化合物(II') 1モルに対し、約1.0ないし約30モル、好ましくは約1.0ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、 等の塩基性塩類、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基類、ピリジン 、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリプチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、 N, Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等 のアルカリ金属水素化物類、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド等の金属アミド類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシド等の金属アルコキシド類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。

15 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えばハロゲン化炭化水素 類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコール 類、水又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、通常約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約150℃である。反応時間は通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約30時間である。

20

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (VIII') は、化合物 (IV') を酸で処理することにより得られる。

25 酸の使用量は、化合物 (IV') 1モルに対し、約1.0ないし約100モル、好ましくは約1.0ないし約30モルである。

該「酸」としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等の鉱酸類が用いられる。 本反応は、反応に不活性な溶媒存在下にて行う。該溶媒は、反応が進行する限

り特に限定されないが、例えば水、水とアミド類との混合物、水とアルコール類 との混合物等が用いられる。

反応温度は、通常 20 ないし約 200 \mathbb{C} 、好ましくは約 60 ないし約 150 \mathbb{C} である。反応時間は、通常約 30 分ないし約 72 時間、好ましくは約 1 ないし約 30 時間である。

5

15

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (VIII') は、化合物 (V') を塩基で処理して得られる化合物 (VI') と 化合物 (VII') とを縮合することによっても得られる。

化合物(VI')中、Mは、例えばリチウム、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属を示す。

化合物 (VII') 中、R⁹としては、例えば前記R⁸と同様のものが挙げられる。 塩基の使用量は、化合物 (V') 1モルに対し、約1.0ないし約30モル、好 ましくは約1.0ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド等の金属アミド類やアルキルリチウムなどのアルキル金属化合物類などが用いられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。

20 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、脂肪族炭化水素類 、芳香族炭化水素類、エーテル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、通常約-78ないし約60℃、好ましくは約-78ないし約20℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約0.5ないし約3時間である。

25 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(IX')は、化合物(VIII')をハロゲン類で処理することにより得られ

る。本反応は、所望により塩基又は塩基性塩の存在下で行う。

化合物(IX')中、Halは、ハロゲン類を示す。

10

20

ハロゲン類の使用量は、化合物 (VIII') 1モルに対し、約1.0ないし約5.0モル、好ましくは約1.0ないし約2.0モルである。

5 該「ハロゲン類」としては、臭素、塩素、ヨウ素等が挙げられる。

塩基の使用量は、化合物 (VIII') 1モルに対し、約1.0ないし約10.0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「塩基」としては、例えばピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4-ジメチルアミノピリジン、N,N-ジメチルアニリン、N-メチルピロリジン、N-メチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

塩基性塩の使用量は、化合物(VIII') 1モルに対し、約1.0ないし約10.0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

15 該「塩基性塩」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素類、ニトリル 類、スルホキシド類、有機酸類、芳香族アミン類又はこれら二種以上の混合物等 が用いられる。

反応温度は、約-20ないし約150 \mathbb{C} 、好ましくは約0ないし約100 \mathbb{C} である。反応時間は、通常5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

25 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (I') は、化合物 (IX') と化合物 (X') とを縮合することにより得ら

れる。本反応は、所望により塩基の存在下にて行う。

化合物(X')は、市販されている場合には、市販品をそのまま用いてもよく、 また、自体公知の方法又はこれに準じた方法、更には以下の反応式2で示される 方法等により得られる。

5 化合物 (X') の使用量は、化合物 (IX') 1 モルに対し、約0. 5 ないし約3 . 0 モル、好ましくは約0. 8 ないし約2. 0 モルである。

塩基の使用量は、化合物(IX') 1モルに対し、約1.0ないし約30モル、好ましくは約1.0ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、 は酸水素ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、 トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジ メチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nー メチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級ア ミン類等が挙げられる。

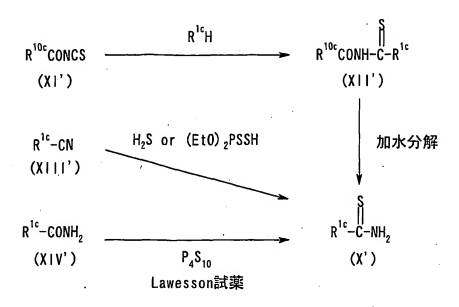
15 本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコー ル類、ニトリル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約150℃であ 20 る。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約3 0時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

25

反応式2



5

20

化合物 (XII') は、化合物 (XI') と式 R^{1} Hで表されるアミン類とを縮合することにより得られる。

化合物(XI')中、R¹⁰cは、芳香族炭化水素基またはアルコキシを示す。該「 芳香族炭化水素基」としては、置換基を有していても良いフェニル基等が挙げら れる。該「アルコキシ」としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イ ソプロポキシ、ブトキシ等のC₁₋₆アルコキシ等が挙げられる。

該「アミン類」の使用量は、化合物 (XI') 1モルに対し、約1.0ないし約3 10 0モル、好ましくは約1.0ないし約10モルである。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコー ル類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

15 反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約120℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約30時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (X') は、化合物 (XII') を酸又は塩基を用いて加水分解することにより得られる。

酸及び塩基の使用量は、化合物(XII')1モルに対し、それぞれ約0.1ない し約50モル、好ましくは約1ないし約20モルである。

該「酸」としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等の鉱酸類、三塩化ホウ素 、三臭化ホウ素等のルイス酸類、ルイス酸とチオール類又はスルフィド類との併 用、トリフルオロ酢酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸類等が用いられる。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム等の金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシド等の金属アルコキシド類、トリエチルアミン、イミダゾール、ホルムアミジン等の有機塩基類等が用いられる。

10

15

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、アルコール類、エーテル類、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類、スルホキシド類、水又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応時間は、通常約10分ないし約50時間、好ましくは約30分ないし約12時間である。反応温度は、通常約0ないし約200℃、好ましくは約20ないし約120℃である。

20 化合物(X')は、化合物(XIII')を塩基の存在下、硫化水素で処理することによっても得られる。

硫化水素の使用量は、化合物(XIII')1モルに対し、約1ないし約30モルである。

塩基の使用量は、化合物 (XIII') 1モルに対し、を約1.0ないし約30モル 25 、好ましくは約1.0ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えばピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエ チルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチル アミン、4 - ジメチルアミノピリジン、N, N - ジメチルアニリン、N - メチル

ピペリジン、N-メチルピロリジン、N-メチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、芳香族アミン類又は これら二種以上の混合物等が用いられる。

5

10 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

また、化合物(X')は、化合物(XIII')を酸の存在下、ジチオリン酸 0,0-ジェチルで処理することによっても得られる。

15 ジチオリン酸 0,0-ジエチルの使用量は、化合物(XIII') 1モルに対し、約0. 9ないし約2モルである。

酸の使用量は、化合物 (XIII') 1モルに対し、約3.0ないし約30モル、好ましくは約3.0ないし約10モルである。

該「酸」としては、例えば塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水素、塩酸、臭 20 化水素酸などの鉱酸等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、アルコール類、アミド類、エーテル類、エステル類、水又はこれら二種以 上の混合物等が用いられる。

25 反応温度は、通常約0ないし約80℃、好ましくは約0ないし約30℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約30時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできる

が、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(X')は、化合物(XIV')を五硫化リン又はローソン(Lawesson)試薬で処理することによっても得られる。

5 五硫化リン又はローソン試薬の使用量は、化合物(XIV') 1 モルに対して、約 0.5 ないし約10 モル、好ましくは約0.5 ないし約3 モルである。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

10

反応時間は、通常10分ないし約50時間、好ましくは約30分ないし約12時間である。反応温度は、通常約0ないし約150℃、好ましくは約20ないし約120℃である。

生成物(X') は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(I')がアシルアミノ体である場合は、対応するアミン体を自体公知のアシル化反応に付して目的物を得ることもできる。

例えば、化合物(I')中、チアゾール環の2位の置換基が置換基を有してい 20 てもよいアシルアミノである化合物は、対応する2-チアゾールアミンとアシル 化剤とを、所望により塩基又は酸の存在下、反応させることにより得られる。

アシル化剤の使用量は、対応する 2- チアゾールアミン 1 モルに対し、約 1 . 0 ないし約 5 . 0 モル、好ましくは約 1 . 0 ないし約 2 . 0 モルである。

該「アシル化剤」としては、例えば、目的物のアシル基に対応するカルボン酸 25 又はその反応性誘導体(例えば、酸ハライド、酸無水物、エステル等)等が挙げ られる。

塩基又は酸の使用量は、対応する2-チアゾールアミン1モルに対し、約0. 8ないし約5.0モル、好ましくは約1.0ないし約2.0モルである。

該「塩基」としては、例えばトリエチルアミン、ピリジン、4ージメチルアミ ノピリジン等が挙げられる。

該「酸」としては、例えばメタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、カンファースルホン酸等が挙げられる。

5 本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素類、ニトリル 類、スルホキシド類、芳香族アミン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられ る。

10 反応温度は約-20ないし約150℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

15

25

また、化合物(I')中、チアゾール環の5位が置換基を有していてもよいアシルアミノピリジルである化合物は、対応する5-(2-アミノピリジル)チアゾールとアシル化剤を、所望により塩基または酸の存在下、反応させることにより得られる。

20 アシル化剤の使用量は、対応する5-(2-アミノピリジル)チアゾール1モルに対し、約1.0ないし約5.0モル、好ましくは約1.0ないし約2.0モルである。

該「アシル化剤」としては、例えば、目的物のアシル基に対応するカルボン酸 又はその反応性誘導体(例えば、酸ハライド、酸無水物、エステル等)等が挙げ られる。

塩基又は酸の使用量は、対応する5-(2-アミノピリジル)チアゾール1モルに対し、約0.8ないし約5.0モル、好ましくは約1.0ないし約2.0モルである。

該「塩基」としては、例えばトリエチルアミン、ピリジン、4ージメチルアミ ノピリジン等が挙げられる。

該「酸」としては、例えばメタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、カンファースルホン酸等が挙げられる。

5 本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素類、ニトリル 類、スルホキシド類、芳香族アミン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられ る。

10 反応温度は約-20ないし約150℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(I')中、チアゾール環の5位が置換基を有していてもよいアルキルアミノピリジルである化合物は、対応するアシルアミノピリジンを還元剤により還元することによっても得られる。

還元剤の使用量は、対応するアシルアミノピリジン1モルに対し、約1.0な 20 いし約5.0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「還元剤」としては、例えば水素化アルミニウム、水素化ジイソブチルアルミニウムなどの金属水素化物類、水素化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウムなどの金属水素錯化合物類、ボランテトラヒドロフラン錯体、ボランジメチルスルフィド錯体などのボラン錯体類、テキシルボラン、ジシアミルボランなどのアルキルボラン類等が挙げられる。

本反応は所望により還元剤とともに酸を加えてもよい。

15

25

酸の使用量は、対応するアシルアミノピリジン1モルに対し、約0.8ないし約5.0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「酸」としては、例えば塩化アルミニウム等のルイス酸が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は約-78ないし約150℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできる 10 が、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

また、化合物(I')中、チアゾール環の5位が置換基を有していてもよいアルキルアミノピリジルである化合物は、対応する5-(2-ハロゲノピリジル)チアゾールをアミン類と縮合することにより得られる。

15 アミンの使用量は、対応する5-(2-ハロゲノピリジル)チアゾール1モル に対し、約1.0ないし約100.0モル、好ましくは約1.0ないし約20.0モ ルである。

該「5-(2-ハロゲノピリジル)チアゾール」のハロゲンとしては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられる。

20 該「アミン類」としては、目的のアルキルアミンに対応する脂肪族アミン類や 環状アミン類等が挙げられる。

本反応は、所望により塩基又は塩基性塩の存在下で行う。

25

塩基の使用量は、対応する 5-(2-)ロゲノピリジル)チアゾール1モルに対し、約1.0ないし約10.0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「塩基」としては、例えばピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエ チルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチル アミン、4-ジメチルアミノピリジン、N,N-ジメチルアニリン、N-メチル

ピペリジン、N-メチルピロリジン、N-メチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

塩基性塩の使用量は、対応する5-(2-ハロゲノピリジル)チアゾール1モル1モルに対し、約1.0ないし約10.0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

5

該「塩基性塩」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 10 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素類、ニトリル 類、水又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は約0ないし約300 \mathbb{C} 、好ましくは約20ないし約200 \mathbb{C} である。反応時間は通常約5分ないし約48時間、好ましくは約10分ないし約15時間である。

15 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(I')がN-オキシド体である場合には対応するピリジル体を有機過酸で処理することにより得られる。

20 有機過酸の使用量は、対応するピリジル体1モルに対し、約0.8ないし約1 0モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「有機過酸」としては、例えば過酢酸、過トリフルオロ酢酸、メタクロロ過 安息香酸等が挙げられる。

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。

25 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20ないし約130 \mathbb{C} 、好ましくは約0ないし約100 \mathbb{C} である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約12時間である。

また、N-オキシド体は、対応するピリジル体を過酸化水素又はアルキルヒドロペルオキシドで、所望により塩基、酸又は金属酸化物の存在下、処理することによっても得られる。

過酸化水素又はアルキルヒドロペルオキシドの使用量は、対応するピリジル体 1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0 モルである。

io 該「アルキルヒドロペルオキシド」としては、例えば tert-ブチルヒドロペル オキシド、クメンヒドロペルオキシド等が挙げられる。

塩基、酸又は金属酸化物の使用量は、対応するピリジル体1モルに対し約0. 1ないし約30モル、好ましくは約0.8ないし約5モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基 15 類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類等が挙げられる。

該「酸」としては、例えば塩酸、硫酸、過塩素酸等の鉱酸類、三フッ化ホウ素 、塩化アルミニウム、四塩化チタン等のルイス酸類、ギ酸、酢酸等の有機酸類等 が挙げられる。

該「金属酸化物」としては、例えば酸化バナジウム(V_2O_5)、四酸化オスミ 20 ウム(OsO_4)、酸化タングステン(WO_3)、酸化モリブデン(MoO_3)、二酸 化セレン(SeO_2)、酸化クロム(CrO_3)等が挙げられる。

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

25

反応温度は、約-20ないし約130 \mathbb{C} 、好ましくは約0ないし約100 \mathbb{C} である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約

12時間である。

15

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って単離する事もでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

5 化合物(I')がS-オキシド体である場合には対応するスルフィド体を過酸 化物で処理することにより得られる。

過酸化物の使用量は、対応するスルフィド体1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「過酸化物」としては、例えば過酢酸、過トリフルオロ酢酸、メタクロロ過 10 安息香酸、過硫酸カリウム、メタ過ヨウ素酸等が挙げられる。

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20ないし約130℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約12時間である。

また、S-オキシド体は、対応するスルフィド体を過酸化水素又はアルキルヒ 20 ドロペルオキシドで、所望により塩基、酸又は金属酸化物の存在下、処理することによっても得られる。

過酸化水素又はアルキルヒドロペルオキシドの使用量は、対応するスルフィド体1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

25 該「アルキルヒドロペルオキシド」としては、例えば tert-ブチルヒドロペル オキシド、クメンヒドロペルオキシド等が挙げられる。

該「塩基、酸又は金属酸化物」の使用量は、対応するスルフィド体1モルに対し約0.1ないし約30モル、好ましくは約0.8ないし約5モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類等が挙げられる。

該「酸」としては、例えば塩酸、硫酸、過塩素酸等の鉱酸類、三フッ化ホウ素 、塩化アルミニウム、四塩化チタン等のルイス酸類、ギ酸、酢酸等の有機酸類等 が挙げられる。

該「金属酸化物」としては、例えば酸化バナジウム(V_2O_5)、四酸化オスミウム(OsO_4)、酸化タングステン(WO_3)、酸化モリブデン(MoO_3)、二酸化セレン(SeO_2)、酸化クロム(CrO_3)等が挙げられる。

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。

10 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20ないし約130℃、好ましくは約0ないし約100℃で 5 ある。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約 12時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って単離する事もでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

20 前記各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ、カルボキシ、ヒドロキシを有する場合、これらの基にペプチド化学等で一般的に用いられるような保護基が導入されたものであってもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノの保護基としては、例えばホルミル又はそれぞれ置換基を有していても 25 よい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル等)、フェニルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等)、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-10} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル等)、トリチル、フタロイル

等が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、バレリル等)、ニトロ等が用いられ、置換基の数は1ないし3個である

5 カルボキシの保護基としては、例えばそれぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tertブチル等)、フェニル、トリチル、シリル等が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチルカルボニル(9)、ニトロ、 C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、tertブチル等)、 C_{6-10} アリール(例えば、フェニル、ナフチル等)等が用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

ヒドロキシの保護基としては、例えばそれぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチル等)、フェニル、 C_{7-11} アラルキル(例えば、ベンジル等)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル等)、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-11} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル、 C_{7-11} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル等)、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、シリル等が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、 C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、tert-ブチル等)、 C_{7-11} アラルキル(例えば、ベンジル等)、 C_{6-10} アリール(例えば、フェニル、ナフチル等)、ニトロ等が用いられ、置換基の数は1ないし4個である。

15

20

25

また、保護基の除去方法としては、自体公知又はそれに準じる方法が用いられ、例えば酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム等で処理する方法又は還元反応が用いられる。

いずれの場合にも、更に所望により、公知の脱保護反応、アシル化反応、アル キル化反応、水素添加反応、酸化反応、還元反応、炭素鎖延長反応、置換基交換

反応を各々、単独あるいはその二つ以上を組み合わせて行うことにより化合物 (I) を合成することができる。これらの反応は、例えば、新実験化学講座14、15巻、1977年(丸善出版)等に記載の方法が採用される。

前記「アルコール類」としては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、tert-ブタノール等が挙げられる。

前記「エーテル類」としては、例えば、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン等が挙げられる。

前記「ハロゲン化炭化水素類」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホ 10 ルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素等が挙げられる。

前記「脂肪族炭化水素類」としては、例えば、ヘキサン、ペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。

前記「芳香族炭化水素類」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン 、クロロベンゼン等が挙げられる。

15 前記「芳香族アミン類」としては、例えば、ピリジン、ルチジン、キノリン等 が挙げられる。

前記「アミド類」としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミド等が挙げられる。

前記「ケトン類」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトン等が挙げ 20 られる。

前記「スルホキシド類」としては、例えば、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。

前記「ニトリル類」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリル等が挙げられる。

25 前記「有機酸類」としては、例えば、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸 等が挙げられる。

前記「エステル類」としては、例えば、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸アミル、プロピオン酸エチル等が挙げられる。

上記反応により、目的物が遊離の状態で得られる場合には、常法に従って塩に変換してもよく、また塩として得られる場合には、常法に従って遊離体又は他の塩に変換することもできる。かくして得られる本発明の化合物(I')は、公知の手段例えば転溶、濃縮、溶媒抽出、分溜、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等により反応溶液から単離、精製することができる。

本発明の化合物(I')が、コンフィギュレーショナル アイソマー(配置異性体)、ジアステレオマー、コンフォーマー等として存在する場合には、所望により、前記の分離、精製手段によりそれぞれを単離することができる。また、本発明の化合物(I')がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段によりS体及びR体に分離することができる。

本発明の化合物(I')に立体異性体が存在する場合には、この異性体が単独の場合及びそれらの混合物の場合も本発明に含まれる。

また、本発明の化合物(I')は、水和物又は非水和物であってもよい。

本発明の化合物 (I') は同位元素 (例、³H、¹⁴C、³⁵S) 等で標識されて 15 いてもよい。

〔化合物(VII)〕

10

[1] N-オキシド化されていてもよい式

20 〔式中、C環は置換基を有していてもよい4-ピリミジニル基を、

R[™]は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していて もよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R™ は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物またはその塩、

25 〔2〕 化合物 (Im) が、N-オキシド化されていてもよい式

$$R^{3n}$$
, N^{n} , R^{2n} , R^{2n} , R^{2n} (In)

〔式中、 Z^n は結合手、 $-NR^{4n}-(R^{4n}$ は水素原子、置換基を有していてもよい 炭化水素基を示す)、酸素原子または酸化されていてもよい硫黄原子を、

W"は結合手または置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を、

5 R¹ⁿ は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していて もよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

Rⁿは置換基を有していてもよい芳香族基を、

R³ⁿ は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す。〕で表される第〔1〕項記載の化合物、

- 10 〔3〕 W"および2"がともに結合手である第〔2〕項記載の化合物、
 - [4] 化合物(Im)が、N-オキシド化されていてもよい式

〔式中、Wiは結合手または置換基を有していてもよい2価の炭化水素基を、

R¹¹ は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していて 15 もよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R²¹は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R³¹ は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい 複素環基を、

R⁴¹ は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。〕で表され 20 る第〔1〕項記載の化合物、

〔5〕 化合物(I f')が、N-オキシド化されていてもよい式

〔式中、R^{Ig} は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R®は置換基を有していてもよい芳香族基を、

5 R^{3g} は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい 複素環基を、

R⁴⁸ は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。〕で表される第〔4〕項記載の化合物、

〔6〕 化合物(If')が、N-オキシド化されていてもよい式

10

〔式中、R¹¹ は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を、

R^{ah}は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R³ⁿ は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい 15 複素環基を、

Rth は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。〕で表される第〔4〕項記載の化合物。

- 〔7〕 第〔1〕項に記載の化合物のプロドラッグ。
- 20 式(Im)、(In)、(If')、(Ig') および(Ih') で表される化合物中の「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、鎖状又は環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロア

ルキル、アリール、アラルキル等)等が挙げられる。このうち、炭素数1ないし 16個の鎖状又は環状炭化水素基等が好ましい。

「アルキル」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が好ましい。

「アルケニル」としては、例えば C_{2-6} アルケニル(例えば、ビニル、アリル、イソプロペニル、1-ブテニル、2-プテニル、3-プテニル、2-メチル-2-プロペニル、1-メチル-2-プロペニル、2-メチル-1-プロペニル等)等が好ましい。

10 「アルキニル」としては、例えば C_{2-6} アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、1 ーブチニル、2 ーブチニル、3 ーブチニル、1 ーヘキシニル等)等が好ましい。

「シクロアルキル」としては、例えばC₃₋₈ シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等)等が好ましい。

15

「アリール」としては、例えば C_{6-14} アリール(例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル、2-アントリル等)等が好ましい。

「アラルキル」としては、例えばC₇₋₁₆アラルキル(例えば、ベンジル、フェネ 20 チル、ジフェニルメチル、1ーナフチルメチル、2ーナフチルメチル、2, 2ー ジフェニルエチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルブチル、5ーフェニル ペンチル等)等が好ましい。

「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」としては、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、 C_{1-3} アルキレンジオ キシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル(例、2-カルボキシエテニル、2-カルボキシー2-メチルエテニル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロ

ゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ービフェ ニリル、2-アントリル等)、ハロゲン化されていてもよい C_{l-8} アルコキシ、 C_{l-1} ₆アルコキシーカルボニルー C₁₋₆アルコキシ(例、エトキシカルボニルメチルオ キシ等)、ヒドロキシ、C₆₋₁₄ アリールオキシ(例、フェニルオキシ、1ーナフチ ルオキシ、2-ナフチルオキシ等)、C₇₋₁₆ アラルキルオキシ(例えば、ベンジル オキシ、フェネチルオキシ等)、メルカプト、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆ アルキルチオ、C₆₋₁₄アリールチオ(例、フェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオ等)、C₇₋₁₆ アラルキルチオ(例えば、ベンジルチオ、フェネチルチ オ等)、アミノ、モノーC₁₋₆ アルキルアミノ (例、メチルアミノ、エチルアミノ 10 等)、モノ- C ₆₋₁₄ アリールアミノ(例、フェニルアミノ、 1 -ナフチルアミノ、 2-ナフチルアミノ等)、ジーC₁₋₆ アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエ チルアミノ、エチルメチルアミノ等)、C₃₋₈シクロアルキルアミノ(例、シクロ ペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、ジー C_{6-14} アリールアミノ(例、ジ フェニルアミノ等)、ホルミル、カルボキシ、カルボキシー C1-6 アルキル (例、 15 カルボキシメチル、カルボキシエチル等)、C₁₋₆アルキル-カルボニル(例、ア セチル、プロピオニル、ピバロイル等)、Caraシクロアルキルーカルボニル(例 、シクロプロピルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカル ボニル等)、C₁₋₆ アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシ カルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、C₆₋₁₄アリー 20 ルーカルボニル (例、ベンゾイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル等)、C₇₋₁₆ アラルキルーカルボニル(例、フェニルアセチル、3-フェニルプロピオニル等)、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル(例、フェノキシカルボニル等)、 C_{7-16} ア ラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキ シカルボニル等)、5又は6員複素環-カルボニル(例、ニコチノイル、イソニ 25 コチノイル、テノイル、フロイル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカル ボニル、ピペラジンー1ーイルカルボニル、ピロリジンー1ーイルカルボニル等)、カルバモイル、チオカルバモイル、モノー C₁₋₆ アルキルーカルバモイル(例

、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル等)、ジー C₁₋₆ アルキルーカルバモ イル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバ モイル等)、モノー又はジーC₆₋₁₄ アリールーカルバモイル(例、フェニルカルバ モイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカルバモイル等)、モノー又 5 はジー5又は6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジルカルバモイル、3-ピ リジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、 3 - チエニルカルバモイル等)、C₁₋₆ アルキルスルホニル(例、メチルスルホニ ル、エチルスルホニル等)、C₁₋₆ アルキルスルフィニル (例、メチルスルフィニ ル、エチルスルフィニル等)、C₆₋₁₄ アリールスルホニル(例、フェニルスルホニ ル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニル等)、C₆₋₁₄ アリールスル 10. フィニル (例、フェニルスルフィニル、1-ナフチルスルフィニル、2-ナフチ ルスルフィニル等)、ホルミルアミノ、CLEアルキルーカルボニルアミノ(例、 アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ピバロイルアミノ等)、C3-8シクロアル キルーカルボニルアミノ(例、シクロペンチルカルボニルアミノ、シクロヘキシ ルカルボニルアミノ等)、C₆₋₁₄アリールーカルボニルアミノ(例、ベンゾイルア 15 ミノ、ナフトイルアミノ等)、C₁₋₆ アルコキシーカルボニルアミノ (例、メトキ シカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ 、ブトキシカルボニルアミノ等)、C₁₋₆ アルキルスルホニルアミノ(例、メチル スルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ等)、C₆₋₁₄ アリールスルホニルアミ ノ(例、フェニルスルホニルアミノ、2-ナフチルスルホニルアミノ、1-ナフ 20 チルスルホニルアミノ等)、C₁₋₆ アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ 、プロピオニルオキシ等)、C₆₋₁₄ アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイル オキシ、ナフチルカルボニルオキシ等)、C_{I-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボ ニルオキシ、プトキシカルボニルオキシ等)、モノー C1-6 アルキルーカルバモイ 25 ルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ等)、ジ - C₁₋₆ アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエ チルカルバモイルオキシ等)、モノーまたはジーC₆₋₁₄ アリールーカルバモイルオ

キシ (例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシ等)、ニコチノイルオキシ、イソニコチノイルオキシ、置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、5ないし10員芳香族複素環基 (例、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] チエニル、スルファモイル、スルフィナモイル、スルフェナモイルまたはこれらの置換基が2個以上 (例、2~3個) が結合した基などが挙げられる。

該「炭化水素基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一又は異なっていてもよい。

10

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆ アルキル」としては、例えば1ないし 5個、好ましくは1ないし 3個のハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C₁₋₆ アルキル (例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)等が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、チル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2ープロモエチル、2,2ートリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3,3ートリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4,4ートリフルオロブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5ートリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6ートリフルオロヘキシル等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、プロペニル、イソプ

ロペニル、2-ブテン-1-イル、4-ペンテン-1-イル、5-ヘキセン-1-イル等)等が挙げられる。具体例としては、ビニル、プロペニル、3,3,3-トリフルオロプロペニル、2-ブテン-1-イル、4,4,4-トリフルオロー2-ブテン-1-イル、4-ペンテン-1-イル、5-ヘキセン-1-イル等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{2-6} アルキニル(例、2-ブチン-1-イル、4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イル等)等が挙げられる。具体例としては、プロパルギル、2-ブチン-1-イル、4, 4, 4-トリフルオロ-2-ブチン-1-イル、4-ペンチン-1-イル、5, 5, 5-トリフルオロ-4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イル等が挙げられる。

10

15

20

25

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチル、シクロオクチル等)等が挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチル、シクロオクチル、4、4ージクロシクロペキシル、2、2、3、3ーテトラフルオロシクロペンチル、4ークロシクロペキシル等が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-8} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等)等が挙げられる。具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2ートリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4ートリフルオロブトキシ、イソプトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等

が挙げられる。

れる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、例えば1 ないし5 個、好ましくは1 ないし3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオ等)等が挙げられる。具体例としては、メチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等が挙げられる。

10 前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「5ないし7員飽和環状アミノ」としては、例えば、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノが挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イル、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、15 チオモルホリノ、ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」の「置換基」としては、例えば C₁₋₆ アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、C₆₋₁₄ アリール(例、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3 ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアントリル等)、C₁₋₆ アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)、5 ないし 1 0 員芳香族複素環基(例、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイソキノリル、1ーインドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、2ーベンゾ[b] フラニル、3ーベンゾ[b] フラニル、3ーベンゾ[b] フラニル等)、オキソ等が1ないし3個挙げら

式(In)および(If')で表される化合物中の「置換基を有していてもよい2価の炭化水素基」の「2価の炭化水素基」とは、前記の「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」から誘導される2価の基を示し、例えばアルキレン、アルケニレン、アルキニレン、シクロアルカンから誘導される2価の基、シクロアルケンから誘導される2価の基、ジクロアルケンから誘導される2価の基などが挙げられる。

「アルキレン」としては、例えば C_{1-15} アルキレン基(例えばメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オクタメチレン等、好ましくは C_{1-6} アルキレン等)等が挙げられる。

10 「アルケニレン」としては、例えば C_{2-16} アルケニレン基(例えばビニレン、プロペニレン、1-プテニレン、2-プテニレン、1-ペンテニレン、2-ペンテニレン、3-ペンテニレン等)等が挙げられる。

「アルキニレン」としては、例えば C_{2-16} アルキニレン基(エチニレン、プロピニレン、1-ブチニレン、2- ペンチニレン、1-ペンチニレン、3-ペンチニレン等)が挙げられる。

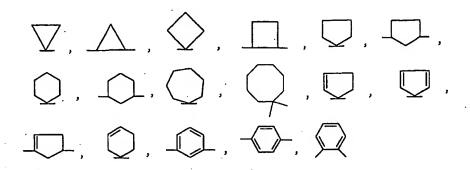
15

「シクロアルカン」としては、例えばシクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタンなどの C_{3-7} シクロアルカン等が挙げられる。

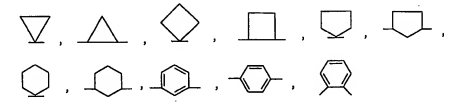
「シクロアルケン」としては、例えばシクロプロペン、シクロプテン、シクロ ペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテンなどのC₈₋₈ シクロ アルケンなどが挙げられる。

「芳香族炭化水素環」としては、ベンゼン環、ナフタレン環などの炭素数 6 ないし1 4 員の炭化水素環などが挙げられる。

「シクロアルカン」、「シクロアルケン」または「芳香族炭化水素環」から誘導 される2価の基としては、「シクロアルカン」、「シクロアルケン」または「芳香族炭化水素環」の1個の炭素原子から2個の水素原子を、または異なる2個の炭素原子からそれぞれ1個の水素原子を取り除いた2価の基などを意味する。具体的には、例えば、



などが用いられ、好ましくは、



などが、より好ましくは



などが繁用される。

5

10

「2価の炭化水素基」の「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが挙げられる。

「2価の炭化水素基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし4個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

置換基を有していてもよい 2 価の炭化水素基としては、オキソ基で置換されていてもよい C_{1-15} アルキレン基などが好ましく。特にオキソ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレンなどが好ましい。

式(Im)、(In)、(If')、(Ig') および(Ih') で表される化合物中の「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環又は3環式)複素環、好ましくは(i) 5ないし14員(好ましくは5ないし10員) 芳香族複素環、(ii

) 5ないし10員非芳香族複素環又は(iii) 7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価の基等が挙げられる。

上記「5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の芳香族複素環」としては、例えば、チオフェン、ベンゾ[b] チオフェン、ベンゾ[b] フラン、ベン ズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b] チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソインドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、カリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジン等の芳香族複素環、又はこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1又は2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環等が挙げられる。

15 上記「5ないし10員非芳香族複素環」としては、例えば、ピロリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、 チオモルホリン、ジオキサゾール、オキサジアゾリン、チアジアゾリン、トリア ゾリン、チアジアゾール、ジチアゾール等が挙げられる。

上記「7ないし10員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-ア 20 ザビシクロ[2.2.1] ヘプタン等が挙げられる。

該「複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)複素環基である。具体的には、例えば2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピリミジニル、3ーピロリル、2ーイミダゾリル、3ーピリダジニル、3

25

ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] チエニル、3ーベンゾ [b] フラニル等の 芳香族複素環基、例えば1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーイミダゾリニル、4ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、1ーピペラジニル、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等の非芳香族複素環基等である。

このうち、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5又は6員の複素環基等が更に好ましい。具体的には、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーフリル、3ーフリル、ピラジニル、2ーピリミジニル、3ーピロリル、3ーピロリッニル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーイミダゾリニル、4ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、2ーピラゾリジニル、1ーピペラジニル、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等が挙げられる。

「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては、前記「置換基 を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが挙げられる。

20 「複素環基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

式 (I m)、(I n)、(I f')、(I g') および (I h') で表される化合物中の「アシル基」としては、例えば式: $-(C=O)-R^7$ 、 $-(C=O)-OR^7$ $-(C=O)-OR^7$ -(C=

25

が挙げられる。

10

15

20

「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい 複素環基」としては、前記と同様のものが用いられる。

「 C_{1-6} アルキル基」としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、Sec-

式(Im)、(In)、(If')、(Ig') および(Ih') で表される化合物中の「置換基を有していてもよいアミノ基」としては、(1) 置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基及び(2) 置換基を有していてもよい環状アミノ基が挙げられる。

上記(1)の「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」としては、例えば、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、アシル基、置換基を有していてもよいアルキリデン基等が挙げられる。これら「置換基を有していてもよい炭化水素基」、「置換基を有していてもよい複素環基」および「アシル基」としては、それぞれ前記と同様のものが挙げられる。

「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「アルキリデン基」としては、例えばC₁₋₆ アルキリデン(例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン等)等が挙げられる。「置換基を有していてもよいアルキリデン基」の「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが挙げられる。該「アルキリデン基」は、これらの置換基で1ないし5個、好ましくは1ないし3個置換され得る。

上記「置換基を1又は2個有していてもよいアミノ基」の「置換基」が2個の場合、各置換基は同一又は異なっていてもよい。

25 上記(2)の「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「環状アミノ基」 としては、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子 から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ない し7員非芳香族環状アミノ基が挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イ

ル、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、ヘキサヒドロアゼピン-1-イル、イミダゾリジン-1-イル、2,3-ジヒドロ-1 H-イミダゾール-1-イル、テトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、3,4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル等が挙げられる。

「置換基を有していてもよい環状アミノ基」の「置換基」としては、例えば、前記「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」として詳述した「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「置換基」と同様のもの等が挙げられ、該「環状アミノ基」は、これれらの置換基で1ないし3個置換されていることが好ましい。

1個のオキソを有する5ないし7員非芳香族環状アミノ基の具体例としては、2-オキソイミダゾリジン-1-イル、2-オキソ-2、3-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル、2-オキソテトラヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3、6-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソ-3、4-ジヒドロ-1(2H)-ピリミジニル、2-オキソピロリジン-1-イル、2-オキソピペリジノ、2-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、3-オキソピペラジン-1-イル、2-オキソピペライル・3-オキソピペラジン-1-イル、2-オキソピペラジン-1-イル、1-オキソピペラジン-1-イル・2-オキソー2、3、4、5、6、7-ヘキサヒドロアゼピン-1-イル等が挙げられる。

10

25

式(Im)、(In)、(If')、(Ig') および(Ih') で表される化合物中 20 の「置換基を有していてもよい芳香族基」の「芳香族基」としては、例えば芳香族炭化水素基、芳香族複素環基等が挙げられる。

該「芳香族炭化水素基」としては、例えば炭素数 6 ないし 1 4 個の単環式又は縮合多環式(2 又は 3 環式)芳香族炭化水素基等が挙げられる。その具体例として、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル、 $2-アントリル等の<math>C_{6-14}$ アリール等、好ましくは C_{6-10} アリール等(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等、好ましくはフェニル等)が挙げられる。

該「芳香族複素環基」としては、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素

原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員) 芳香族複素環から任意の1個の水素原子を除いてで きる1価基等が挙げられる。

該「5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の芳香族複素環」としては 、例えば、チオフェン、ベンゾ [b] チオフェン、ベンゾ [b] フラン、ベンズ イミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト [2,3-b] チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソインドール、1Hーインダゾール、プリン、4Hーキノリジン、イソキノリン、カルバゾール、βーカルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジン等の芳香族複素環、又はこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1又は2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環等が挙げられる。

該「芳香族複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を、好ましくは1ないし4個合む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環又は2環式)芳香族複素環基等、具体的には、例えば2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーピリミジニル、3ーピロリル、2ーイミダゾリル、3ーピリダジニル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] チエニル、3ーベンゾ[b] テエニル、3ーベンゾ[b] アラニル等の芳香族複素環基が挙げられる。

「置換基を有していてもよい芳香族基」の「置換基」としては、前記した「置

換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のものが1ないし5個 、好ましくは1ないし3個挙げられる。置換基の個数が2個以上の場合、各置換 基は同一又は異なっていてもよい。

C環で示される「置換基を有していてもよい 4-ピリミジニル基」の「置換基」 としては、例えば、式-Zⁿ-Wⁿ-R³ⁿ[式中の記号は前記と同意義を示す。] で表される基の他、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、C₁₋₃ アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等)、ニトロ、 シアノ、ハロゲン化されていてもよいC」。アルキル、ハロゲン化されていてもよ 1 い 1 C₂₋₆ アルケニル、カルボキシC₂₋₆ アルケニル(例、 1 0 ーカルボキシエテニル、 2-カルボキシー2ーメチルエテニル等)、ハロゲン化されていてもよいC2.6ア 10 ルキニル、ハロゲン化されていてもよいC₃₋₈シクロアルキル、C₆₋₁₄アリール(例 、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリ ル、4-ビフェニリル、2-アントリル等)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₈ アルコキシ、C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルコキシ(例、エトキシカル ボニルメチルオキシ等)、ヒドロキシ、C₆₋₁₄ アリールオキシ(例、フェニルオキ 15 シ、1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシ等)、 C_{7-16} アラルキルオキシ(例 えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ等)、メルカプト、ハロゲン化されて いてもよい C₁₋₆ アルキルチオ、C₆₋₁₄ アリールチオ(例、フェニルチオ、1 – ナフ チルチオ、2 – ナフチルチオ等)、C₇₋₁₆ アラルキルチオ(例えば、ベンジルチオ 、フェネチルチオ等)、アミノ、モノー C _{L-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ 20 、エチルアミノ等)、モノー $C_{\mathfrak{s}-1}$ アリールアミノ(例、フェニルアミノ、1ーナ フチルアミノ、2-ナフチルアミノ等)、ジーC₁₋₆ アルキルアミノ (例、ジメチ ルアミノ、ジエチルアミノ、エチルメチルアミノ等)、 C₃₋₈ シクロアルキルアミ ノ (例、シクロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、ジー C₆₋₁₄ アリール 25 アミノ(例、ジフェニルアミノ等)、ホルミル、カルボキシ、カルボキシーC₁₋₆ アルキル(例、カルボキシメチル、カルボキシエチル等)、C_{I-6} アルキル-カル ボニル(例、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)、 C ₃₋₈ シクロアルキル-カルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シク

ロヘキシルカルボニル等)、C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボ ニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル 等)、C₆₋₁₄ アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフ トイル等)、C₇₋₁₆ アラルキルーカルボニル(例、フェニルアセチル、3 – フェニ ルプロピオニル等)、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル(例、フェノキシカルボ ニル等)、C₇₋₁₆ アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル 、フェネチルオキシカルボニル等)、5又は6員複素環-カルボニル(例、ニコ チノイル、イソニコチノイル、テノイル、フロイル、モルホリノカルボニル、チ オモルホリノカルボニル、ピペラジン-1-イルカルボニル、ピロリジン-1-イルカルボニル等)、カルバモイル、チオカルバモイル、モノー C₁₋₆ アルキル-カルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル等)、ジーC₁₋₆ア ルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エ チルメチルカルバモイル等)、モノー又はジーC₆₋₁₄ アリールーカルバモイル(例 、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカルバモイ ル等)、モノー又はジー5又は6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジルカル バモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニ ルカルバモイル、3 - チエニルカルバモイル等)、C₁₋₆ アルキルスルホニル(例 、メチルスルホニル、エチルスルホニル等)、C₁₋₆アルキルスルフィニル(例、 メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等)、C₆₋₁₄ アリールスルホニル(例、 フェニルスルホニル、1ーナフチルスルホニル、2ーナフチルスルホニル等)、 C₆₋₁₄ アリールスルフィニル(例、フェニルスルフィニル、1ーナフチルスルフィ ニル、2 - ナフチルスルフィニル等)、ホルミルアミノ、C₁₋₆ アルキルーカルボ ニルアミノ(例、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ピバロイルアミノ等) 、 C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノ(例、シクロペンチルカルボニルアミ ノ、シクロヘキシルカルボニルアミノ等)、C₆₋₁₄ アリールーカルボニルアミノ(例、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノ等)、C₁₋₆ アルコキシーカルボニルア ミノ(例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシ カルボニルアミノ、ブトキシカルボニルアミノ等)、 C_{L-6} アルキルスルホニルア

10

15

20

25

ミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ等)、C₆₋₁₄ アリー ルスルホニルアミノ(例、フェニルスルホニルアミノ、2-ナフチルスルホニル アミノ、1-ナフチルスルホニルアミノ等)、C₋₋, アルキル-カルボニルオキシ (例、アセトキシ、プロピオニルオキシ等)、C₆₋₁₄ アリールーカルボニルオキシ (例、ベンゾイルオキシ、ナフチルカルボニルオキシ等)、 C₁₋₆ アルコキシーカ ルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、 プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ等)、モノー C_{L-s} アル キル-カルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイ ルオキシ等)、ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモ イルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ等)、モノーまたはジーC_{*-14} アリール ーカルバモイルオキシ(例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイ ルオキシ等)、ニコチノイルオキシ、イソニコチノイルオキシ、置換基を有して いてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、5ないし10員芳香族複素環基(例、 2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2 ーキノリル、3ーキノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ー イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、1-インドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾチアゾリル、2ーベ ンゾ [b] チエニル、3-ベンゾ [b] チエニル、2-ベンゾ [b] フラニル、 3-ベンゾ [b] フラニル等)、スルホ、スルファモイル、スルフィナモイル、 「スルフェナモイルまたはこれらの置換基が2個以上(例、2~3個)が結合した 基等が挙げられ、特に式-Zⁿ-Wⁿ-R³ⁿで表される基が好ましい。

5.

10

15

20

25

化合物(Im)、(In)、(If')、(Ig') または(Ih') の塩としては、 例えば金属塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性又は酸性アミノ酸との塩等が挙げられる。金属塩の好適な例としては、 例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等のアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩等が挙げられる。 有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、2,6ールチジン、エタノールアミン、ジエタノール

アミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'ージベンジルエチレンジアミン等との塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等との塩が挙げられる。有機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等との塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチン等との塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸等との塩が挙げられる

10

25

5

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物内に酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等)等の無機塩、アンモニウム塩等が、また、化合物内に塩基性官能基を有する場合には、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等無機酸との塩、又は酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、メタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸との塩が好ましい。

化合物 (Im) ((In)、(If')、(Ig')、(Ih') を含む) またはその塩 20 の製造法を以下に説明する。

化合物 (Im) は、特開昭60-58981号公報、特開昭61-10580号公報、特開平5-70446号公報、特表平7-503023号公報、DE-A-3601411、WO93/15071、WO00/64894などに記載の方法またはそれに準じた方法等により得られるほか、下記の反応式1、2および3で示される方法又はそれに準じた方法等により得られる。ここで、化合物(Im)の製造法を手短に記載する。

化合物(Im)またはその塩は、 式

〔式中、C環は置換基を有していてもよい4-ピリミジニル基を、 Halはハロゲンを、

R^{2m}は置換基を有していてもよい芳香族基を示す〕で表される化合物またはその塩と、式R^{1m}CSNH₂〔式中、R^{1m}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基またはアシル基を示す〕〔化合物 R^{1m}CSNH₂について、本明細書中以下、化合物(VII)を参照のこと〕で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする方法によって製造することができる(詳細には、以下の反応式10 1、2、3 および 4 を参照のこと)。

反応式1、2、3および4中の化合物の各記号は、前記と同意義を示す。反応式中の化合物は塩を形成している場合も含み、該塩としては、例えば化合物(I))の塩と同様のもの等が挙げられる。また、化合物(II)、(III)、(IV)、(X)、(XI)、(XV)、(XVI)、(XVIII)及び(XIX)は、市販されている場合には市販品をそのまま用いることもでき、自体公知の方法又はこれらに準じた方法に従って製造することもできる。

反応式1

以下、L¹、L²およびL³(反応式2)は、脱離基を示す。L¹、L²およびL³で 示される「脱離基」としては、例えば(1) C₁₋₆ アルコキシ(例、メトキシ、エト キシ等)、(2)ジーC_{1.6}アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、(3) $N-C_{6-10}$ アリール $-N-C_{1-6}$ アルキルアミノ(例、N-フェニル-N-メ5 チルアミノ等)、(4) C₆₋₁₀ アリール及び(又は) C₁₋₆ アルキルで置換されていても よい3ないし7員環状アミノ(例、ピロリジノ、モルホリノ、メチルアジリジン -1-イル等)、(5) $N-C_{1-6}$ アルキル $-N-C_{1-6}$ アルコキシアミノ(N-メトキ シーN-メチルアミノ等)、(6)ヒドロキシ、(7)ハロゲン原子(例、フッ素、塩 素、臭素、ヨウ素等)、(8)ハロゲン化されていてもよいC₁、アルキルスルホニル 10 オキシ(例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロ メタンスルホニルオキシ等)、(9)置換基を有していてもよい C₆₋₁₀ アリールスルホ ニルオキシ、(10)ハロゲン化されていてもよいC₁。アルキルスルホニル(例、メ タンスルホニル、エタンスルホニル、トリフルオロメタンスルホニル等)、(11) 置換基を有していてもよいCguoアリールスルホニル等が挙げられる。 15

「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」としては、例えば C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ及びニトロから選ばれる置換基を1ないし3個

有していてもよい C₆₋₁₀ アリールスルホニルオキシ (例、フェニルスルホニルオキシ、ナフチルスルホニルオキシ等) 等が挙げられ、具体例としては、ベンゼンスルホニルオキシ、m-ニトロベンゼンスルホニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシ等が挙げられる。

「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニル」としては、例えば C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ及びニトロから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニル(例、フェニルスルホニル、ナフチルスルホニル等)等が挙げられ、具体例としては、ベンゼンスルホニル、m-ニトロベンゼンスルホニル、p-トルエンスルホニル等が挙げられる。

5

15

10 化合物(III)は化合物(II)を二炭酸ジー t ーブチルにより保護して得られる。 二炭酸ジ- t -ブチルの使用量は、化合物(II) 1モルに対し、約0.8ないし 約5モル、好ましくは約1ないし約1.5モルである。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、芳香族炭化水素類 、エーテル類、アルコール類、エステル類又はこれら二種以上の混合物等が用い られる。

反応温度は、通常約0ないし約100 \mathbb{C} 、好ましくは約0ないし約60 \mathbb{C} である。反応時間は、通常約5分ないし約48時間、好ましくは約1時間ないし約24時間である。

20 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (V) は、化合物 (III) を塩基で処理した後、化合物 (IV) を縮合することによって得られる。

25 塩基の使用量は、化合物 (III) 1モルに対し、約0.8ないし約5モル、好ましくは約2ないし約2.5モルである。

該「塩基」としては、例えばnーブチルリチウム等のアルキルリチウム類やナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムへキサメチルジシラ

ジド等の金属アミド類が用いられる。

5

10

25

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、脂肪族炭化水素類 、芳香族炭化水素類、エーテル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、通常約-78ないし約60℃、好ましくは約-78ないし約20 ℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約0.5時間 ないし約3時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (VI) は、化合物 (V) をハロゲン類又は金属ハロゲン化物で処理する ことにより得られる。本反応は、所望により塩基又は塩基性塩の存在下で行う。 該「ハロゲン類」としては、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

該「金属ハロゲン化物」としては、臭化銅 (II)、塩化銅 (II) 等のハロゲン 15 化銅が挙げられる。

従って、化合物 (VI) 中、Hal は、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲンを示す。 ハロゲン類又は金属ハロゲン化物の使用量は、化合物 (V) 1モルに対し、約 1ないし約5モル、好ましくは約1ないし約2モルである。

塩基の使用量は、化合物 (V) 1モルに対し、約1ないし約10モル、好まし 20 くは約1ないし約3モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等の金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。

該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、エステル類、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素類、ニトリル類、スルホキシド類、有機酸類、芳香族アミン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

5 反応温度は、約-20ないし約150℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

10

15

化合物(VIII)は、化合物(VI)と化合物(VII)とを縮合することにより得られる。本反応は、所望により塩基の存在下にて行う。

化合物(VII)は、市販されている場合には、市販品をそのまま用いてもよく、また、自体公知の方法又はこれに準じた方法、更には以下の反応式4で示される方法等により得られる。

化合物 (VII) の使用量は、化合物 (VI) 1モルに対し、約0.5ないし約3 モル、好ましくは約0.8ないし約2モルである。

塩基の使用量は、化合物(VI)1モルに対し、約1ないし約30モル、好ましくは約1ないし約10モルである。

20 該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の 芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホ リン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコー

ル類、ニトリル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約150℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約30時間である。

5 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(IX)は、化合物(VIII)を酸又は塩基を用いて脱保護することにより得られる。

10 酸及び塩基の使用量は、化合物 (VIII) 1モルに対し、それぞれ約0.1ない し約50モル、好ましくは約1ないし約20モルである。

該「酸」としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等の鉱酸類、三塩化ホウ素 、三臭化ホウ素等のルイス酸類、ルイス酸とチオール類又はスルフィド類との併 用、トリフルオロ酢酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸類等が用いられる。

- 15 該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム等の金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-プトキシド等の金属アルコキシド類、トリエチルアミン、イミダゾール、ホルムアミジン等の有機塩基類等が用いられる。
- 20 本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、アルコール類、エ ーテル類、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類、スル ホキシド類、水又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応時間は、通常約10分ないし約50時間、好ましくは約30分ないし約1 25 2時間である。反応温度は、通常約0ないし約200℃、好ましくは約20ない し約120℃である。

化合物 (I_0) は、化合物 (I_X) と化合物 (X) とを所望により塩基の存在下縮合することによって得られる。

化合物(XVIII)の使用量は、化合物(XVII) 1モルに対し、約0.8ないし約5モル、好ましくは約1ないし約3モルである。

塩基の使用量は、化合物(XVII) 1モルに対し、約0. 1ないし約5モル、好ましくは約0. 8ないし約2. 5モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の金属水酸化物類、ピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルとロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物類、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド等の金属アミド類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシド等の金属アルコキシド類等が挙げられる。

15 本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、脂肪族炭化水素類 、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類又はこれら二種以上の混合物等が用 いられる。

反応温度は、通常約-78ないし約100℃、好ましくは約-78ないし約7 20 0℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約0.5ないし約20時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。この後、所望により、アルキル化、アシル化等を行うことにより R⁴ が、水素原子以外の化合物を合成することもできる。

反応式2

25

化合物 (XII) は、化合物 (XI) を塩基で処理した後、化合物 (IV) を縮合することによって得られる。

塩基の使用量は、化合物 (XI) 1モルに対し、約0.8ないし約3モル、好ま 5 しくは約1ないし約1.2モルである。

該「塩基」としては、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムへキサメチルジシラジド等の金属アミド類が用いられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、脂肪族炭化水素類 、芳香族炭化水素類、エーテル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

10

反応温度は、通常約-78ないし約60 $^{\circ}$ 、好ましくは約-78ないし約20 $^{\circ}$ である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約0.5ないし約3時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできる が、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (XIII) は、化合物 (XII) をハロゲン類又は金属ハロゲン化物で処理 することにより得られる。本反応は、所望により塩基又は塩基性塩の存在下で行

う。

20

25

該「ハロゲン類」としては、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

該「金属ハロゲン化物」としては、臭化銅(II)、塩化銅(II)等のハロゲン 化銅が挙げられる。

5 従って、化合物(XIII)中、Hal は、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲンを示す

ハロゲン類又は金属ハロゲン化物の使用量は、化合物(XIII)1モルに対し、約1ないし約5モル、好ましくは約1ないし約2モルである。

塩基の使用量は、化合物 (XII) 1モルに対し、約1ないし約10モル、好ま 10 しくは約1ないし約3モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウム等の金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、エス テル類、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素 類、ニトリル類、スルホキシド類、有機酸類、芳香族アミン類又はこれら二種以 上の混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20ないし約150℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (XIV) は、化合物 (XIII) と化合物 (VII) とを縮合することにより得られる。本反応は、所望により塩基の存在下にて行う。

化合物 (VII) の使用量は、化合物 (XIII) 1モルに対し、約0.5ないし約3モル、好ましくは約0.8ないし約2モルである。

5 塩基の使用量は、化合物 (XIII) 1モルに対し、約1ないし約30モル、好ましくは約1ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、 炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の 芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリプチルアミン、

10 シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコー ル類、ニトリル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約150℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5時間ないし約30時間である。

20 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (Ip) は、化合物 (XIV) と化合物(XV)を縮合することにより得られる

25 本反応は所望により塩基の存在下で行う。

15

化合物(XV)の使用量は、化合物(XIV) 1モルに対し、約1ないし約100モル、好ましくは約1ないし約30モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、

炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の 芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、 シクロヘキシルジメチルアミン、 4ージメチルアミノピリジン、N, Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属 水素化物類、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド等の金属アミド類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシド等の金属アルコキシド類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。

該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えばハロゲン化炭化水素 類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、スルホキシド類、アル コール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約120℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5時間ないし約30時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

20 反応式3

10

15

化合物 (XXI) は、化合物 (XX) を塩基で処理した後、化合物 (IV) を縮合することによって得られる。

塩基の使用量は、化合物(XX)1モルに対し、約0.8ないし約3モル、好ましくは約1ないし約1.2モルである。

5 該「塩基」としては、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド等の金属アミド類が用いられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、脂肪族炭化水素類 、芳香族炭化水素類、エーテル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

10 反応温度は、通常約-78ないし約60℃、好ましくは約-78ないし約20 ℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約0.5ない し約3時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (XXII) は、化合物 (XXI) をハロゲン類又は金属ハロゲン化物で処理 することにより得られる。本反応は、所望により塩基又は塩基性塩の存在下で行 う。

該「ハロゲン類」としては、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

15

20 該「金属ハロゲン化物」としては、臭化銅(II)、塩化銅(II)等のハロゲン 化銅が挙げられる。

従って、化合物(XXII)中、Hal は、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲンを示す

ハロゲン類又は金属ハロゲン化物の使用量は、化合物 (XXI) 1モルに対し、 25 約1ないし約5モル、好ましくは約1ないし約2モルである。

塩基の使用量は、化合物(XXI)1モルに対し、約1ないし約10モル、好ましては約1ないし約3モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチ

ウム、水酸化バリウム等の金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、エス テル類、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素 類、ニトリル類、スルホキシド類、有機酸類、芳香族アミン類又はこれら二種以 上の混合物等が用いられる。

10

反応温度は、約-20ないし約150℃、好ましくは約0ないし約100℃である。反応時間は、通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時間である。

15 生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物(Iq)は、化合物(XXII)と化合物(VII)とを縮合することにより得られる。本反応は、所望により塩基の存在下にて行う。

20 化合物 (VII) の使用量は、化合物 (XXII) 1モルに対し、約0.5ないし約 3モル、好ましくは約0.8ないし約2モルである。

塩基の使用量は、化合物(XXII)1モルに対し、約1ないし約30モル、好ましくは約1ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、 25 炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩基性塩類、ピリジン、ルチジン等の 芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、 シクロヘキシルジメチルアミン、4-ジメチルアミノピリジン、N,N-ジメチ ルアニリン、N-メチルピペリジン、N-メチルピロリジン、N-メチルモルホ

リン等の第3級アミン類等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコー ル類、ニトリル類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

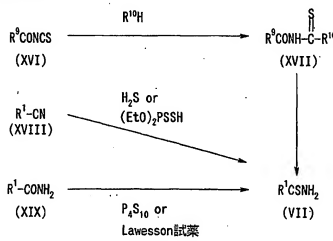
反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約150℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5時間ないし約30時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできる 10 が、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。



5

20



15 【R¹⁰ は置換基を有していてもよいアミノ基を、その他の記号は前記と同意義を 示す。〕

化合物 (XVII) は、化合物 (XVI) と式R¹⁰Hで表されるアミン類 (例えば、1 ープロピルアミン、1ーブチルアミン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、4ーメチルピペラジン、4ーフェニルピペリジン等、好ましくは、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、4ーメチルピペラジン等) とを縮合することにより得られる。

化合物(XVII)中、R°は、芳香族炭化水素基またはアルコキシを示す。該「芳香族炭化水素基」としては、置換基を有していても良いフェニル基等が挙げられる。該「アルコキシ」としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ等のC₁₋₅アルコキシ等が挙げられる。

5 該「アミン類」の使用量は、化合物 (XVI) 1モルに対し、約1.0ないし約3 0モル、好ましくは約1.0ないし約10モルである。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類、アルコー ル類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

10

反応温度は、約-5ないし約200℃、好ましくは約5ないし約120℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5ないし約30時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできる 15 が、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマト グラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

化合物 (VII) は、化合物 (XVII) を酸又は塩基を用いて加水分解することにより得られる。

酸及び塩基の使用量は、化合物(XVII)1モルに対し、それぞれ約0.1ない 20 し約50モル、好ましくは約1ないし約20モルである。

該「酸」としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等の鉱酸類、三塩化ホウ素 、三臭化ホウ素等のルイス酸類、ルイス酸とチオール類又はスルフィド類との併 用、トリフルオロ酢酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸類等が用いられる。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム等の金属水酸化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシド等の金属アルコキシド類、トリエチルアミン、イミダゾール、ホルムアミジン等の有機塩基類等が用いられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、アルコール類、エーテル類、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類、スルホキシド類、水又はこれら二種以上の混合物等が用いられる。

5 反応時間は、通常約10分ないし約50時間、好ましくは約30分ないし約1 2時間である。反応温度は、通常約0ないし約200℃、好ましくは約20ない し約120℃である。

化合物(VII)は、化合物(XVIII)を塩基の存在下、硫化水素で処理することによっても得られる。

10 硫化水素の使用量は、化合物(XVIII)1モルに対し、約1ないし約30モルである。

塩基の使用量は、化合物 (XVIII) 1モルに対し、約1.0ないし約30モル、 好ましくは約1.0ないし約10モルである。

該「塩基」としては、例えばピリジン、ルチジン等の芳香族アミン類、トリエ 5 チルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチル アミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチル ピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン等の第3級アミン類 等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 20 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、芳香族アミン類又は これら二種以上の混合物等が用いられる。

本反応は、常圧又は加圧下で行われる。反応温度は、通常約-20ないし約80 0 ∞ 、好ましくは約-10ないし約30 ∞ である。反応時間は、通常約5 分ないし約72 時間、好ましくは約0.5 時間ないし約30 時間である。

25

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

また、化合物 (VII) は、化合物 (XVIII) を酸の存在下、ジチオリン酸-O, O-ジエチルで処理することによっても得られる。

ジチオリン酸-O, O-ジエチルの使用量は、化合物 (XVIII) 1モルに対し、約 5 0.9ないし約2モルである。

酸の使用量は、化合物 (XVIII) 1モルに対し、約3.0ないし約30モル、好ましくは約3.0ないし約10モルである。

該「酸」としては、例えば塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水素、塩酸、臭化水素酸などの鉱酸等が挙げられる。

10 本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、アルコール類、アミド類、エーテル類、エステル類、水又はこれら二種以 上の混合物等が用いられる。

反応温度は、通常約0ないし約80℃、好ましくは約0ないし約30℃である 15 。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5時間ないし約 30時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

20 化合物 (VII) は、化合物 (XIX) を五硫化リン又はローソン (Lawesson) 試薬で処理することによっても得られる。

五硫化リン又はローソン試薬の使用量は、化合物 (XIX) 1モルに対して、約0.5ないし約10モル、好ましくは約0.5ないし約3モルである。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。

25 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応時間は、通常10分ないし約50時間、好ましくは約30分ないし約12

時間である。反応温度は、通常約0ないし約150 \mathbb{C} 、好ましくは約20ないし約120 \mathbb{C} である。

生成物 (VII) は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、

5 クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

10

15

25

化合物 (Im) がアシルアミノ体である場合は、対応するアミン体を自体公知のアシル化反応に付して目的物を得ることもできる。

例えば、化合物(Im)中、R¹が置換基を有していてもよいアシルアミノである化合物は、対応する2-チアゾールアミンとアシル化剤とを、所望により塩基又は酸の存在下、反応させることにより得られる。

アシル化剤の使用量は、対応する2-チアゾールアミン1モルに対し、約1ないし約5モル、好ましくは約1ないし約2モルである。

該「アシル化剤」としては、例えば、目的物のアシル基に対応するカルボン酸 又はその反応性誘導体(例えば、酸ハライド、酸無水物、エステル等)等が挙げ られる。

塩基又は酸の使用量は、対応する2-チアゾールアミン1モルに対し、約0. 8ないし約5モル、好ましくは約1ないし約2モルである。

該「塩基」としては、例えばトリエチルアミン、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジン等が挙げられる。

本反応は、無溶媒中又は反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、エーテル類、芳香 族炭化水素類、脂肪族炭化水素類、アミド類、ハロゲン化炭化水素類、ニトリル 類、スルホキシド類、芳香族アミン類又はこれら二種以上の混合物等が用いられ る。

反応温度は約-20ないし約150 \mathbb{C} 、好ましくは約0ないし約100 \mathbb{C} である。反応時間は通常約5分ないし約24時間、好ましくは約10分ないし約5時

間である。

15

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

5 化合物(Im)がN-オキシド体である場合には対応するピリミジン体を有機 過酸で処理することにより得られる。

有機過酸の使用量は、対応するピリミジン体1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「有機過酸」としては、例えば過酢酸、過トリフルオロ酢酸、メタクロロ過 10 安息香酸等が挙げられる。

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20 Cないし約130 C、好ましくは約0 Cないし約100 Cである。反応時間は、通常約5 分ないし約72 時間、好ましくは約0.5 時間ないし約12 時間である。

また、N-オキシド体は、対応するピリミジン体を過酸化水素又はアルキルヒ 20 ドロペルオキシドで、所望により塩基、酸又は金属酸化物の存在下で処理するこ とによっても得られる。

過酸化水素又はアルキルヒドロペルオキシドの使用量は、対応するピリミジン体1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

25 該「アルキルヒドロペルオキシド」としては、例えば tert-ブチルヒドロペル オキシド、クメンヒドロペルオキシド等が挙げられる。

塩基、酸又は金属酸化物の使用量は、対応するピリミジン体1モルに対し約0 . 1ないし約30モル、好ましくは約0.8ないし約5モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類等が挙げられる。

該「酸」としては、例えば塩酸、硫酸、過塩素酸等の鉱酸類、三フッ化ホウ素 、塩化アルミニウム、四塩化チタン等のルイス酸類、ギ酸、酢酸等の有機酸類等 が挙げられる。

該「金属酸化物」としては、例えば酸化バナジウム(例、 V_2O_5 等)、四酸化オスミウム(OsO_4)、酸化タングステン(例、 WO_3 等)、酸化モリブデン(例、 MoO_3 等)、二酸化セレン(SeO_2)、酸化クロム(例、 CrO_3 等)等が挙げられる。

- 10 本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。
- 15 反応温度は、約-20℃ないし約130℃、好ましくは約0℃ないし約100 ℃である。反応時間は、通常約5分ないし約72時間、好ましくは約0.5時間 ないし約12時間である。

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って単離する事もでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

20

化合物(Im)がS-オキシド体である場合には対応するスルフィド体を過酸化物で処理することにより得られる。

過酸化物の使用量は、対応するスルフィド体1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

25 該「過酸化物」としては、例えば過酢酸、過トリフルオロ酢酸、メタクロロ過 安息香酸、過硫酸カリウム、メタ過ヨウ素酸等が挙げられる。

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水

素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類 、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20 C ないし約130 C 、 好ましくは約0 C ないし約100 C である。反応時間は、通常約5 分ないし約72 時間、好ましくは約0.5 時間 ないし約12 時間である。

また、S-オキシド体は、対応するスルフィド体を過酸化水素又はアルキルヒドロペルオキシドで、所望により塩基、酸および/又は金属酸化物の存在下、処理することによっても得られる。

10 過酸化水素又はアルキルヒドロペルオキシドの使用量は、対応するスルフィド 体1モルに対し、約0.8ないし約10モル、好ましくは約1.0ないし約3.0モルである。

該「アルキルヒドロペルオキシド」としては、例えば tert-ブチルヒドロペル オキシド、クメンヒドロペルオキシド等が挙げられる。

15 該「塩基、酸又は金属酸化物」の使用量は、対応するスルフィド体1モルに対し約0.1ないし約30モル、好ましくは約0.8ないし約5モルである。

該「塩基」としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基性塩類等が挙げられる。

該「酸」としては、例えば塩酸、硫酸、過塩素酸等の鉱酸類、三フッ化ホウ素 20 、塩化アルミニウム、四塩化チタン等のルイス酸類、ギ酸、酢酸等の有機酸類等 が挙げられる。

該「金属酸化物」としては、例えば酸化バナジウム(例、 V_2O_5 等)、四酸化オスミウム(OsO_4)、酸化タングステン(例、 WO_3 等)、酸化モリブデン(例、 MoO_3 等)、二酸化セレン(SeO_2)、酸化クロム(例、 CrO_3 等)等が挙げられる。

25

本反応は、無溶媒あるいは反応に不活性な溶媒存在下に行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば、ハロゲン化炭化水 素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、有機酸類、エーテル類、アミド類

、スルホキシド類、アルコール類、ニトリル類、ケトン類又はこれら二種以上の 混合物等が用いられる。

反応温度は、約-20 C ないし約130 C、好ましくは約0 C ないし約100 C である。反応時間は、通常約5 分ないし約72 時間、好ましくは約0.5 ないし約12 時間である。

5

15

20

25

生成物は反応液のまま、あるいは粗製物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って単離する事もでき、再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等の分離手段により容易に精製することができる。

前記各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ、カルボキシ、ヒドロ 10 キシを有する場合、これらの基にペプチド化学等で一般的に用いられるような保 護基が導入されたものであってもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去する ことにより目的化合物を得ることができる。

アミノの保護基としては、例えばホルミル又はそれぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル等)、フェニルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等)、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-10} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル等)、トリチル、フタロイル等が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、バレリル等)、ニトロ等が用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

カルボキシの保護基としては、例えばそれぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、tert-ブチル等)、フェニル、トリチル、シリル等が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチルカルボニル等)、ニトロ、 C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、tert-ブチル等)、 C_{6-10} アリール(例えば、フェニル、ナフチル等)等が用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

ヒドロキシの保護基としては、例えばそれぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチル等)、フェニル、 C_{7-11} アラルキル(例えば、ベンジル等)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル等)、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-11} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル、 C_{7-11} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル等)、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、シリル等が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、 C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、tert-ブチル等)、 C_{7-11} アラルキル(例えば、ベンジル等)、 C_{6-10} アリール(例えば、フェニル、ナフチル等)、ニトロ等が用いられ、置換基の数は1ないし4個である。

また、保護基の除去方法としては、自体公知又はそれに準じる方法が用いられ、例えば酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム等で処理する方法又は還元反応が用いられる。

- 15 いずれの場合にも、更に所望により、公知の脱保護反応、アシル化反応、アルキル化反応、水素添加反応、酸化反応、還元反応、炭素鎖延長反応、置換基交換反応を各々、単独あるいはその二つ以上を組み合わせて行うことにより化合物(I)を合成することができる。これらの反応は、例えば、新実験化学講座14、15巻、1977年(丸善出版)等に記載の方法が採用される。
- 20 前記「アルコール類」としては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、tert-ブタノール等が挙げられる。

前記「エーテル類」としては、例えば、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン等が挙げられる。

25 前記「ハロゲン化炭化水素類」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素等が挙げられる。

前記「脂肪族炭化水素類」としては、例えば、ヘキサン、ペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。

前記「芳香族炭化水素類」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン 、クロロベンゼン等が挙げられる。

前記「芳香族アミン類」としては、例えば、ピリジン、ルチジン、キノリン等 が挙げられる。

5 前記「アミド類」としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミド等が挙げられる。

前記「ケトン類」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトン等が挙げられる。

前記「スルホキシド類」としては、例えば、ジメチルスルホキシド等が挙げら 10 れる。

前記「ニトリル類」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリル等が挙げられる。

前記「有機酸類」としては、例えば、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸等が挙げられる。

15 前記「エステル類」としては、例えば、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸アミル 、プロピオン酸メチル等が挙げられる。

上記反応により、目的物が遊離の状態で得られる場合には、常法に従って塩に変換してもよく、また塩として得られる場合には、常法に従って遊離体又は他の塩に変換することもできる。かくして得られる化合物(Im)は、公知の手段例えば転溶、濃縮、溶媒抽出、分溜、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等により反応溶液から単離、精製することができる。

20

25

化合物 (Im) が、コンフィギュレーショナル アイソマー (配置異性体)、ジアステレオマー、コンフォーマー等として存在する場合には、所望により、前記の分離、精製手段によりそれぞれを単離することができる。また、化合物 (Im) がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段により S体及びR体に分離することができる。

化合物 (Im) に立体異性体が存在する場合には、この異性体が単独の場合及びそれらの混合物の場合も本発明に含まれる。

また、化合物(Im)は、水和物又は非水和物であってもよい。 化合物(Im)は同位元素(例、 3H 、 ^{14}C 、 ^{35}S)等で標識されていてもよい。

上記化合物(Ia)、(II)、(III)、(IVa)、(Va)、(VIa)、(Im)、(5 In)、(If')、(Ig') および (Ih') (以下、化合物 (A) と略記する) の プロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化 合物(A)に変換する化合物、即ち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして 化合物(A)に変化する化合物、胃酸等により加水分解等を起こして化合物(A) 10) に変化する化合物をいう。化合物 (A) のプロドラッグとしては、化合物 (A)のアミノ基がアシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、化合物(A)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、 (5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボ ニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチ ル化、tertーブチル化された化合物等);化合物(A)の水酸基がアシル化、ア 15 ルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例、化合物(A)の水酸基がアセ チル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、スクシニル化、フマ リル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物等);化 合物(A)のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物(例、化合物 (A)のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシ 20 メチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチル エステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル 化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエス テル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化さ れた化合物等);等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって化 25 合物(A)から製造することができる。

また、化合物(A)のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような生理的条件で化

合物(A)に変化するものであってもよい。

その他、本発明に用いられるp38MAPキナーゼ阻害薬または(および)T NF- α 産生阻害薬としては、WO98/57966、WO98/56377、 WO98/25619, WO98/07425, WO98/06715, US5 7 3 9 1 4 3、WO 9 7 / 3 5 8 5 5、WO 9 7 / 3 3 8 8 3、WO 9 7 / 3 2 583, WO97/25048, WO97/25046, WO96/10143 , WO96/21654, WO95/07922, WO2000/09525,WO99/17776, WO99/01131, WO98/28292, WO 10 97/25047, WO 97/25045, US 5658903, WO 96/21452, WO99/18942, US5756499, US5864036, US 6 0 4 6 2 0 8, US 5 7 1 6 9 5 5, US 5 8 1 1 5 4 9, US 5 6 7 0 527, US5969184, WO2000/31072, WO2000/31 063、WO2000/20402、WO2000/18738、WO2000 /17175, WO2000/12497, WO2000/12074, WO2 15 000/07991, WO2000/07980, WO2000/02561, US6096711, WO99/64400, WO99/61440, WO99 /59959、WO99/58523、WO99/58502、WO99/57 101, WO99/32111, WO99/32110, WO99/26657 20 WO99/20624, WO99/18942, WO99/15164, WO 99/00357、WO98/52940、WO98/52937、WO98/ 5 2 5 5 8 WO 9 8 / 0 6 7 1 5 WO 9 7 / 2 2 2 5 6 WO 9 6 / 2 1 4 52、WO2000/43366、WO2000/42003、WO2000/ 42002, WO2000/41698, WO2000/41505, WO20 0.0/4.0243, WO 2.0.00/3.4303, WO 2.0.00/2.5791, W 25 O2000/17204, WO2000/10563, US6080546, W O99/61426、WO99/32463、WO99/32121、WO99 /17776、WO98/28292、WO98/27098、WO98/25

619, WO98/20868, WO97/35855, WO97/32583 WO97/25048, WO97/25047, WO97/25046, WO 97/25045、US5658903、WO96/40143、WO96/2 1654, WO2000/55153, WO2000/55120, WO200 0/26209, US6046208, US5756499, US586403 6、特開2000-86657、WO99/59960、WO99/21859 WO99/03837, WO99/01449, WO99/01136, WO /, WO99/01130, US5905089, WO98/57966, WO 98/52941, WO98/47899, WO98/07425, WO97/ 33883, WO2000/42213, WO99/58128, WO2000 /04025, WO2000/40235, WO2000/31106, WO9 7/46228, WO2000/59904, WO2000/42003, WO 2000/42002, WO2000/41698, WO2000/10563 WO99/61426, WO99/32463, US6002008, WO9 8/43960, WO98/27098, WO97/35856, WO97/3 5855、WO96/22985、特開昭61-145167号公報などに記載 されている化合物なども用いられる。

5

10

15

本発明に用いられるp38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α20 産生阻害薬のうち、ピリジル基を含む化合物またはその塩であって、当該ピリジル基の窒素原子のα位に置換基を導入したもの、あるいはピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物またはその塩であって、当該芳香族炭化水素基に極性基を導入したものは、CYP3A4等のP450阻害作用が軽減されることにより、肝毒性などの副作用が軽減され、他の薬物との併用が可能となるので、好ましく用いることができる。

「ピリジル基を含む化合物」または「ピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物」のピリジル基としては、1-ピリジル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基の何れであってもよいが、なかでも4-ピリジル基が好

ましい。「ピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物」の芳香族炭化水素基としては、例えば炭素数 6 ないし 1 4個の単環式又は縮合多環式(2 又は 3 環式)芳香族炭化水素基等が挙げられる。その具体例として、例えばフェニル、1 ーナフチル、2 ーナフチル、2 ーピフェニリル、3 ービフェニリル、4 ービフェニリル、2 ーアンスリル等の C_{6-14} アリール等が挙げられ、なかでもフェニルが好ましい。

「ピリジル基を含む化合物」または「ピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物」としては、上記化合物(I)~(VI)などが用いられる。

ピリジル基の α 位に導入し得る置換基としては、例えば、上記のR²で示され る「置換基を有していてもよいピリジル基」の「置換基」と同様のものなどが挙 げられる。具体的には、次のような置換基を1ないし3個導入し得る。

- (i) ハロゲン原子、
- (ii) C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基または C_{7-16} アラルキル基
- 〔これらの基は、オキソ、ハロゲン原子、C1-3アルキレンジオキシ、ニトロ、 15 シアノ、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキル、ハロゲン化されていても よいC₂₋₆アルケニル、カルボキシC₂₋₆アルケニル、ハロゲン化されていても よい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、 C_6 -14アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ -カルボニルー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{6-14} アリールオキシ、 C_{7-1} 20 。アラルキルオキシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキルチ オ、 C_{6-14} アリールチオ、 C_{7-16} アラルキルチオ、アミノ、モノー C_{1-6} アル キルアミノ、モノー C_{6-14} アリールアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ジーC $_{6-14}$ アリールアミノ、ホルミル、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} 3-6シクロアルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{6-14} アリ 25 ールーカルボニル、C₇₋₁₆アラルキルーカルボニル、C₆₋₁₄アリールオキシー カルボニル、C₇₋₁₆アラルキルオキシーカルボニル、5又は6員複素環カルボニ

ル、カルバモイル、チオカルバモイル、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル、

ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、 C_{6-14} アリールーカルバモイル、5又は6 員複素環カルバモイル、C1-6アルキルスルホニル、C6-14アリールスルホニル 、C₁₋₆アルキルスルフィニル、C₆₋₁₄アリールスルフィニル、ホルミルアミノ 、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、 C_{6-14} アリールーカルボニルアミノ、 C_{1-6} C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{6-14} 5 アリールスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{6-14} アリー ルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノー C_{1-6} ア ルキルーカルバモイルオキシ、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ、C₆₋ 1.4アリールーカルバモイルオキシ、ニコチノイルオキシ、1個の窒素原子と炭素 原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ 10 原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノ(この環状ア ミノは、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5な いし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を有して いてもよい)、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1 又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし10員芳香族複素環基、スル 15 ホ、スルファモイル、スルフィナモイルおよびスルフェナモイルから成る群(置 換基A群)から選ばれる置換基を1ないし5個、好ましくは1ないし3個有して いてもよい〕、

- (iii) 置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素 20 原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原 子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、
 - (iv) 式: $-(C=O)-R^5$ 、 $-(C=O)-OR^5$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ 、 $-(C=O)-NHR^5$ 又は $-SO_2-R^7$

(式中、 R^5 は①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有し 25 ていてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_3 $_{-6}$ シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は③置 換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ない

し4個含む5ないし14員の複素環基を、 R^6 は水素原子又は C_{1-6} アルキル基を、 R^7 は①置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし

5

10

(v) アミノ基(このアミノ基は、①置換基A群から選ばれる置換基を1 ないし3 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、②置換基A群から選ばれる置換基を1 ないし3 個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1 又は2 種のヘテロ原子を1 ないし4 個含む5 ないし1 4 員の複素環基、および3上記(iv) で示されるアシル

14員の複素環基を示す)で示されるアシル基、

15 (vi)1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含んでいてもよい5ないし7員非芳香族環状アミノ基(この環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5ないし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい)、または

基から成る群から選ばれる置換基を1または2個有していてもよい)、

- 20 (vii)置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリールオキシ基または C_{7-16} アラルキルオキシ基。 このうち、好ましくは、次のような置換基が挙げられる。
- (i) ハロゲン原子、(ii) C_{1-6} アルキル基、(iii) アミノ基(このアミノ基は、①置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アル キル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員

の複素環基、③式: $-(C=O)-R^5$ 、 $-(C=O)-OR^5$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ (式中、 R^5 は①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基又は③置換基A群から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい複素環基を、 R^6 は水素原子又は C_{1-6} アルキル基を)で示されるアシル基から成る群から選ばれる置換基を 1 または 2 個有していてもよい)または (iv) 1 個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含んでいてもよい 5 ないし 7 員非芳香族環状アミノ基(この環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5 ないし 1 の員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を 1 ないし 1 の目 1 の目

5

10

「ピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物またはその塩」の芳香族炭化水素基に導入し得る極性基としては、例えば、(1)ハロゲン原子、(2)ヒドロキシ、(3)置換基A群から選ばれる置換基および上記(iv)で示されるアシルから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいアミノ、(4) ニトロ、(5) カルボキシ、(6) ホルミル、(7) 置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、(8) 置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニル、(9) シアノおよび(10)これらの極性基(上記(1)~(9)で示される基)を置換基として1ないし3個持つ C_{1-6} アルキルまたは C_{6-14} アリールなどから選ばれる1ないし3個が挙げられ、なかでも(1)カルボキシ、(2)ヒドロキシ、(3)カルボキシおよびヒドロキシから選ばれる置換基を1ないし3個持つ C_{1-6} アルキルまたは C_{6-14} アリールなどが好ましい。

25 P450としては、CYP1A1、CYP1A2、CYP2A1、CYP2A
2、CYP2A4、CYP2A5、CYP2A6、CYP2B1、CYP2B2
、CYP2B4、CYP2B5、CYP2B6、CYP2B9、CYP2C2、
CYP2C3、CYP2C4、CYP2C5、CYP2C6、CYP2C7、C

YP2C8、CYP2C9、CYP2C11、CYP2C12、CYP2C14、CYP2C19、CYP2C29、CYP2D1、CYP2D2、CYP2D6、CYP2D9、CYP2E1、CYP2F1、CYP2F2、CYP2G1、CYP3A1、CYP3A2、CYP3A3、CYP3A4、CYP3A6、CYP3A7、CYP4A1、CYP4B1などが挙げられ、なかでもCYP2C9、CYP2D6またはCYP3A4が好ましい。

本願明細書では、上記のp38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TNF $-\alpha$ 阻害薬を含めて、本発明の化合物と略記する場合がある。

- 10 本発明の化合物は、優れたρ38MAPキナーゼ阻害作用、TNF-α 阻害作用 (TNF-α 産生阻害作用、TNF-α 作用阻害作用)、ホスホジエステラーゼIV (PDE IV) 阻害作用等を有し、(経口) 吸収性、(代謝) 安定性等にも優れ、毒性が低く、かつ、副作用も少ないため、安全な医薬品として使用できる。
- 15 本発明の化合物を含有してなる医薬組成物は、哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒト等)に対して、以下の各種疼痛の予防・治療剤として用いることができる。

部痛、内臓痛、術後慢性痛など)、筋肉痛(慢性痛疾患に伴う筋肉痛、肩こりな 20 ど)、関節痛、歯痛、顎関節痛、頭痛(偏頭痛、緊張型頭痛、発熱に伴う頭痛、 高血圧に伴う頭痛)、内臓痛(心臓痛、狭心痛、腹痛、腎臓の痛み、尿管の痛み 、膀胱の痛み、産婦人科領域の痛み(中間痛、月経困難、陣痛))、神経痛(椎間 板ヘルニア、神経根痛、帯状疱疹後神経痛、三叉神経痛)、反射性交感神経性萎 縮症、複雑局所痛症候群など。

癌性疼痛、炎症による急性痛、慢性炎症に伴う痛み、術後痛(切開創の痛み、深

25 また、本発明の化合物を含有してなる医薬組成物は、哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒト等)に対して、破骨細胞活性化抑制剤、破骨細胞形成阻害剤としても用いることができる。

破骨細胞は造血系細胞が分化、融合して多核化した骨基質分解能を有する細胞で、骨代謝においては骨を新たに形成する骨芽細胞に対して骨を吸収する役割を担っている。骨の量や形態の維持はこれら両細胞の行う形成と吸収の均衡の上に成立しており、破骨細胞が活性化して骨の吸収が亢進するとこの均衡が破綻して骨量の減少や形態上の破壊、変形が生じる。また、破骨細胞はカルシウム貯蔵器官である骨の吸収を介して血中カルシウム濃度の調整に関与するため、極度に破骨細胞が活性化すると血中カルシウム濃度が上昇する。

5

本発明の化合物は、破骨細胞の活性化を抑制し、破骨細胞の形成を阻害することができるので、例えば、①閉経後または老人性の原発性骨粗鬆症、②炎症(リウマチなど)、血液系悪性疾患(悪性リンパ腫、白血病など)、内分泌異常(甲状腺機能亢進症、糖尿病など)または副腎皮質ホルモンなどの薬剤投与に起因する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマチに伴う骨・関節組織の破壊または変形、④Paget病または⑤高カルシウム血症などの予防・治療剤として使用することができる。

15 本発明の化合物のうち、疼痛予防・治療効果ならびに破骨細胞活性化抑制または(および)形成阻害効果を併有する化合物は、関節痛などの疼痛を軽減すると同時に、骨・関節組織の破壊または変形などの破骨細胞に関連する疾患を予防・治療する効果を有する点で有用である。

20 本発明の化合物を含有してなる医薬組成物は、毒性が低く、医薬製剤の製造法で一般的に用いられている自体公知の手段に従って、本発明の化合物をそのままあるいは薬理学的に許容される担体と混合して、例えば錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤、(ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤等の医薬製剤として、経口的又は非経口的(例、

25 局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

本発明の医薬組成物中の本発明の化合物の含有量は、製剤全体の約0.01ないし約100重量%である。

本発明の医薬組成物の製造に用いられてもよい薬理学的に許容される担体とし

ては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質が挙げられ、例えば 固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤及び崩壊剤、あるいは液状製剤におけ る溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤及び無痛化剤等が挙げられる 。更に必要に応じ、通常の防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤 等の添加物を適宜、適量用いることもできる。

賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸等が挙げられる。

滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム 、タルク、コロイドシリカ等が挙げられる。

10 結合剤としては、例えば結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等が挙げられる。

崩壊剤としては、例えばデンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシ 15 メチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、L-ヒド ロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

溶剤としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油等が挙げられる。

溶解補助剤としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール 20 、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。

懸濁化剤としては、例えばステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩 化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、等の界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子等が挙げられる。

等張化剤としては、例えばブドウ糖、 D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトール等が挙げられる。

緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等の緩衝液等が挙げられる。

5 無痛化剤としては、例えばベンジルアルコール等が挙げられる。

防腐剤としては、例えばパラヒドロキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、α-トコフェロール等 10 が挙げられる。

本発明の医薬組成物における担体等の添加剤の含有量は、製剤の形態によって 相違するが、通常製剤全体に対して約1ないし99.99重量%、好ましくは約 10ないし90重量%程度である。

本発明の医薬組成物の投与量は、投与対象、投与ルート、疾患、症状等により 異なるが、例えば、疼痛の患者(体重約60kg)に対し、1日当たり、有効成分〔本発明の化合物〕として約0.01ないし約30mg/kg 体重、好ましくは約0.1ないし約20mg/kg 体重を、更に好ましくは約1ないし約20mg/kg 体重を1日1ないし数回に分けて経口投与すればよい。また、例えば、原発性骨粗鬆症の患者(体重約60kg)に対しても、1日当たり、有効成分〔本発明の化20合物〕として約0.01ないし約30mg/kg 体重、好ましくは約0.1ないし約20mg/kg 体重を1日1ないし数回に分けて経口投与すればよい。

本発明の化合物と併用し得る薬物(以下、併用薬物と略記する場合がある)と 25 しては、例えば、以下のものが挙げられる。

- (1) 非ステロイド性抗炎症薬 (NSAIDs)
- (i) Classical NSAIDs

アルコフェナク、アセクロフェナク、スリンダク、トルメチン、エトドラク、

フェノプロフェン、チアプロフェン酸、メクロフェナム酸、メロキシカム、テオキシカム、ロルノキシカム、ナブメトン、アセトアミノフェン、フェナセチン、エテンザミド、スルピリン、アンチピリン、ミグレニン、アスピリン、メフェナム酸、フルフェナム酸、ジクロフェナックナトリウム、ロキソプロフェンナトリウム、フェニルブタゾン、インドメタシン、イブプロフェン、ケトプロフェン、ナプロキセン、オキサプロジン、フルルビプロフェン、フェンブフェン、プラノプロフェン、フロクタフェニン、ピロキシカム、エピリゾール、塩酸チアラミド、ザルトプロフェン、メシル酸ガベキサート、メシル酸カモスタット、ウリナスタチン、コルヒチン、プロベネジド、スルフィンピラゾン、ベンズブロマロン、

- 10 アロプリノール、金チオリンゴ酸ナトリウム、ヒアルロン酸ナトリウム、サリチル酸ナトリウム、塩酸モルヒネ、サリチル酸、アトロピン、スコポラミン、モルヒネ、ペチジン、レボルファイノール、オキシモルフォンまたはその塩など。
 - (ii)シクロオキシゲナーゼ抑制薬(COX-1選択的阻害薬、COX-2選択的阻害薬など)
- 15 サリチル酸誘導体(例、セレコキシブ、ロフェコキシブ、アスピリン)、MK-66 3、バルデコキシブ、SC-57666、チラコキシブ、S-2474、ジクロフェナック、インドメタシン、ロキソプロフェンなど。
 - (iii) COX阻害と5-リポキシゲナーゼ阻害を併せ持つ薬物 ML-3000、p54(COX 阻害 & 5-リポキシゲナーゼ阻害)など。
- 20 (iv) Nitric oxide遊離型 NSAIDs
 - (2)疾患修飾性抗リウマチ薬(DMARDs)
 - (i) 金製剤

Auranofinなど。

- (ii) ペニシラミン
- 25 Dーペニシラミン
 - (iii) スルファサラジン
 - (iv) 抗マラリア薬

クロロキンなど。

(v) ピリミジン合成阻害薬 レフルノマイドなど。

- (vi) プログラフ
- (3) 抗サイトカイン薬
- 5 (I)タンパク質製剤
 - (i) TNF阻害薬

エタナーセプト、インフリキシマブ、D2E7、CDP-571、PASSTNF- α 、可溶性 TN F- α 受容体、TNF- α 結合蛋白、抗 TNF- α 抗体など。

- (ii) インターロイキン-1 阻害薬
- - (iii) インターロイキンー6阻害薬

MRA (抗インターロイキン-6 受容体抗体)、抗インターロイキン-6 抗体など。

- (iv) インターロイキン-10薬
- 15 インターロイキン-10など。
 - (v) インターロイキン-12阻害薬 抗インターロイキン-12 抗体など。
 - (v) インターフェロンー α およびー γ 阻害、および TNF ー α 阻害を併せ持つ 薬物 (ポリクローナル抗体)
- AGT-1
 - (II) 非タンパク質製剤
 - (i) MAPキナーゼ阻害薬 PD-98059など。
 - (ii) 遺伝子調節薬
- 25 SP-100030、NF-κ, NF-κB, IKK-1, IKK-2, AP-1 などシグナル伝達に関係する 分子の阻害薬など。
 - (iii) サイトカイン産生抑制薬

T-614、SR-31747、ソナチモドなど。

- (iv) TNF-α 変換酵素阻害薬
- (v) インターロイキン-1 β 変換酵素阻害薬 HMR3480/VX-740 など。
- (vi) インターロイキン-6拮抗薬
- 5 SANT-7など。
 - (vii) インターロイキン-8阻害薬 IL-8 拮抗薬、CXCR1 & CXCR2 拮抗薬など。
 - (viii) ケモカイン拮抗薬 MCP-1 拮抗薬など。
- 10 (ix) インターロイキン-2 受容体拮抗薬 デニロイキン、ディフチトックスなど。
 - (x) The rapeutic vaccines $TNF-\alpha$ ワクチンなど。
 - (xi) 遺伝子治療薬
- 15 インターロイキン-4, インターロイキン-10, 可溶性インターロイキン-1 受容体, 可溶性 TNF-α 受容体など抗炎症作用を有する遺伝子の発現を亢進させることを目的とした遺伝子治療薬。
 - (xii) アンチセンス化合物 ISIS-104838 など。
- 20 (4) 免疫調節薬(免疫抑制薬)
 - (i) T細胞分化調節薬
 - 6,7ージメトキシー4ー(3,4ージメトキシフェニル)ー2ー(1,2,4ートリアゾールー1ーイルメチル)キノリンー3ーカルボン酸エチルエステル(特開平7-118266号公報)
- 25 (ii) その他

メトトレキサート、シクロフォスファミド、MX-68、アチプリモド ディハイド ロクロライド、BMS-188667、CKD-461、リメクソロン、シクロスポリン、タクロ リムス、グスペリムス、アザチオプリン、抗リンパ血清、乾燥スルホ化免疫グロ

PCT/JP02/05726

プリン、エリスロポイエチン、コロニー刺激因子、インターロイキン、インター フェロンなど。

(5) ステロイド薬

デキサメサゾン、ヘキセストロール、メチマゾール、ベタメサゾン、トリアム シノロン、トリアムシノロンアセトニド、フルオシノニド、フルオシノロンアセ トニド、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、酢酸コルチゾン、ヒドロコル チゾン、フルオロメトロン、プロピオン酸ベクロメタゾン、エストリオールなど

- (6) c-Jun N末端キナーゼ (JNK) 阻害薬
- 10 WO00/35906、WO00/35909、WO00/35921、WO 00/64872またはWO00/75118に記載の化合物など。
 - (7) アンジオテンシン変換酵素阻害薬

エナラプリル、カプトプリル、ラミプリル、リシノプリル、シラザプリル、ペリンドプリルなど。

15 (8) アンジオテンシン II 受容体拮抗薬

カンデサルタン、シレキセチル(TCV-116)、バルサルタン、イルベサルタン、オルメサルタン、エプロサルタンなど。

(9) 利尿薬

ヒドロクロロチアジド、スピロノラクトン、フロセミド、インダパミド、ベン ドロフルアジド、シクロペンチアジドなど。

(10)強心薬

ジゴキシン、ドブタミンなど。

(11) β 受容体拮抗薬

カルベジロール、メトプロロール、アテノロールなど。

25 (12) Ca感受性增強薬

MCC-135など。

(13) Caチャネル拮抗薬

ニフェジピン、ジルチアゼム、ベラパミルなど。

(14) 抗血小板薬、抗凝固薬ヘパリン、アスピリン、ワルファリンなど。

(15) HMG-CoA還元酵素阻害薬 アトロバスタチン、シンバスタチンなど。

- 5 (16)避妊薬
 - (i) 性ホルモンまたはその誘導体

黄体ホルモンまたはその誘導体(プロゲステロン、17α-ヒドロキシプロゲステロン、メドロキシプロゲステロン、酢酸メドロキシプロゲステロン、ノルエチステロンエナンタート、ノルエチンドロン、酢酸ノルエチン10 ドロン、ノルエチノドレル、レボノルゲストレル、ノルゲストレル、二酢酸エチノジオール、デソゲストレル、ノルゲスチメート、ゲストデン、プロゲスチン、エトノゲストレル、ドロスピレノン、ジエノゲスト、トリメゲストン、ネストロン、酢酸クロマジノン、ミフェプリストン、酢酸ノメゲストロル、0rg-30659、TX-525、EMM-310525)あるいは黄体ホルモンまたはその誘導体と卵胞ホルモンまたはその誘導体(エストラジオール、安息香酸エストラジオール、エストラジオールエナンタート、エストラジオールやキサヒドロベンゾアート、エストラジオールフェニルプロピオナート、エストラジオールウンデカノアート、吉草酸エストラジオール、エストロン、エチニルエストラジオール、メストラノール)との合剤など

(ii) 抗卵胞ホルモン薬

オルメロキシフェン、ミフェプリストン、Org-33628 など。

- (iii) 殺精子薬 ウシェルセルなど。
- 25 (17) その他

20

(i) T細胞阻害薬

IR-501 (T細胞受容体ペプチド)など。

(ii) イノシンーリン酸脱水素酵素(IMPDH) 阻害薬

マイコフェノレート モフェチル、VX-497 など。

(iii) 接着分子阻害薬

ISIS-2302、セレクチン阻害薬、ELAM-1、VCAM-1、ICAM-1 など。

- (iv) サリドマイド
- 5 (v) カテプシン阻害薬
 - (vi) マトリックスメタロプロテアーゼ (MMPs) 阻害薬 BB-3644、CGS-27023A、Bay-12-9566、KB-R7785、L-758354、POL-641 など。
 - (vii) グルコースー6ーリン酸脱水素酵素阻害薬CBF-BS2など。
- 10 (viii) Hydroortate 脱水素酵素 (DHODH) 阻害薬
 - (ix) ホスホジエステラーゼ IV (PDE IV) 阻害薬 CG-1088 など。
 - (x) ホスホリパーゼA₂阻害薬
 - (xi) i NOS阻害薬
- 15 NOX-200 など。
 - (xii) Microtuble 刺激薬 パクリタキセルなど。
 - (xiii) Microtuble 阻害薬 リューマコンなど。
- 20 (xiv) MHCクラス II 拮抗薬 ZD-2315 など。
 - (xv) Prostacyclin 作働薬 イロプロストなど。
 - (xvi) CD 4拮抗薬
- 25 4162W94、ケリキシマブなど。 (xvii) CD23拮抗薬 (xviii) LTB4受容体拮抗薬 CGS-25019Cなど。

(xix) 5 - リポキシゲナーゼ阻害薬 ジリュートンなど。

- (xx) コリンエステラーゼ阻害薬 ガランタミンなど。
- 5 (xxi) チロシンキナーゼ阻害薬 YT-146 など。
 - (xxii) カレプシンB阻害薬
 - (xxiii) Adenosine deaminase 阻害薬 ペントスタチンなど。
- 10 (xxiv) 骨形成刺激薬

(2R, 4S) - (-) - N - [4 - (ジエトキシホスホリルメチル) フェニル] -1, 2, 4, 5 - テトラヒドロ<math>-4 -メチル-7, 8 -メチレンジオキシ-5 -オキソ-3 -ベンゾチエピン-2 -カルボキサミドまたはその塩(特開平8 - 231659)など。

15 (xxv) ジペプチジルペプチダーゼ阻害薬 TMC-2A など。

(xxvi) TRK-530, TOK-8801

(xxvii) コラーゲン作働薬

AI-200 など。

- 20 (xxviii) Capsaicinクリーム
 - (xxix)ヒアルロン酸誘導体

シンビスク(hylan G-F 20)、オルソビスクなど。

- (xxx) 硫酸グルコサミン
- (xxxi) アミプリローゼ

25

上記以外の併用薬としては、例えば、抗菌薬、抗真菌薬、抗原虫薬、抗生物質、鎮咳・去たん薬、鎮静薬、麻酔薬、抗潰瘍薬、不整脈治療薬、降圧利尿薬、抗凝血薬、精神安定薬、抗精神病薬、抗腫瘍薬、抗高脂血症薬、筋弛緩薬、抗てん

かん薬、抗うつ薬、抗アレルギー薬、強心薬、不整脈治療薬、血管拡張薬、血管 収縮薬、降圧利尿薬、糖尿病治療薬、麻薬拮抗薬、ビタミン薬、ビタミン誘導体 、抗喘息薬、頻尿・尿失禁治療薬、アトピー性皮膚炎治療薬、アレルギー性鼻炎 治療薬、昇圧薬、エンドトキシン拮抗薬あるいは抗体、シグナル伝達阻害薬、炎 症性メディエーター作用抑制薬、炎症性メディエーター作用抑制抗体、抗炎症性 メディエーター作用抑制薬、抗炎症性メディエーター作用抑制抗体などが挙げら れる。具体的には、以下のものが挙げられる。

(1) 抗菌薬

①サルファ剤

10 スルファメチゾール、スルフィソキサゾール、スルファモノメトキシン、スルファメチゾール、サラゾスルファピリジン、スルファジアジン銀など。

②キノリン系抗菌薬

ナリジクス酸、ピペミド酸三水和物、エノキサシン、ノルフロキサシン、オフロキサシン、トシル酸トスフロキサシン、塩酸シプロフロキサシン、塩酸ロメフロキサシン、スパルフロキサシン、フレロキサシンなど。

③抗結核薬

15

20

イソニアジド、エタンブトール(塩酸エタンブトール)、パラアミノサリチル酸(パラアミノサリチル酸カルシウム)、ピラジナミド、エチオナミド、プロチオナミド、リファンピシン、硫酸ストレプトマイシン、硫酸カナマイシン、サイクロセリンなど。

④抗抗酸菌薬

ジアフェニルスルホン、リファンピシリンなど。

⑤抗ウイルス薬

イドクスウリジン、アシクロビル、ビタラビン、ガンシクロビルなど。

25 ⑥抗H I V薬

ジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、硫酸インジナビルエタノール付加物 、リトナビルなど。

⑦抗スピロヘータ薬

⑧抗生物質

塩酸テトラサイクリン、アンピシリン、ピペラシリン、ゲンタマイシン、ジベ カシン、カネンドマイシン、リビドマイシン、トブラマイシン、アミカシン、フ ラジオマイシン、シソマイシン、テトラサイクリン、オキシテトラサイクリン、 ロリテトラサイクリン、ドキシサイクリン、アンピシリン、ピペラシリン、チカ ルシリン、セファロチン、セファピリン、セファロリジン、セファクロル、セフ ァレキシン、セフロキサジン、セファドロキシル、セファマンドール、セフォト アム、セフロキシム、セフォチアム、セフォチアムヘキセチル、セフロキシムア キセチル、セフジニル、セフジトレンピボキシル、セフタジジム、セフピラミド 、セフスロジン、セフメノキシム、セフポドキシムプロキセチル、セフピロム、 10 セファゾプラン、セフェピム、セフスロジン、セフメノキシム、セフメタゾール 、セフミノクス、セフォキシチン、セフブペラゾン、ラタモキナセフ、フロモキ セフ、セファゾリン、セフォタキシム、セフォペラゾン、セフチゾキシム、モキ サラクタム、チエナマイシン、スルファゼシン、アズスレオナムまたはそれらの 塩、グリセオフルビン、ランカシジン類〔ジャーナル・オブ・アンチバイオティ 15 ックス (J. Antibiotics), 38, 877-885 (1985)]、アゾール系化 合物 (2-(1R, 2R)-2-(2, 4-ジフルオロフェニル)-2-ヒド. ロキシー1ーメチルー3ー(1H-1, 2, 4-トリアゾールー1ーイル)プロ ピル〕-4-〔4-(2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロポキシ)フェニルー 3-(2H, 4H)-1, 2, 4-トリアゾロン、フルコナゾール、イトラコナ 20 ゾール等〕など。

(2) 抗真菌薬

①ポリエチレン系抗生物質(例、アムホテリシンB、ナイスタチン、トリコマイシン)

- 25 ②グリセオフルビン、ピロールニトリンなど
 - ③シトシン代謝拮抗薬(例、フルシトシン)
 - ④イミダゾール誘導体(例、エコナゾール、クロトリマゾール、硝酸ミコナゾール、ビホナゾール、クロコナゾール)

- ⑤トリアゾール誘導体(例、フルコナゾール、イトラコナゾール)
- ⑥チオカルバミン酸誘導体(例、トリナフトール)など。

(3) 抗原虫薬

(4) 鎮咳・去たん薬

塩酸エフェドリン、塩酸ノスカピン、リン酸コデイン、リン酸ジヒドロコデイン、塩酸イソプロテレノール、塩酸エフェドリン、塩酸メチルエフェドリン、塩酸ノスカピン、アロクラマイド、クロルフェジアノール、ピコペリダミン、クロペラスチン、プロトキロール、イソプロテレノール、サルブタモール、テレプタリン、オキシペテバノール、塩酸モルヒネ、臭化水素酸デキストロペトルファン、塩酸オキシコドン、リン酸ジモルファン、ヒベンズ酸チペピジン、クエン酸ペントキシベリン、塩酸クロフェダノール、ベンゾナテート、グアイフェネシン、塩酸ブロムヘキシン、塩酸アンブロキソール、アセチルシステイン、塩酸エチルシスティン、カルボシスティンなど。

(5) 鎮静薬

塩酸クロルプロマジン、硫酸アトロピン、フェノバルビタール、バルビタール、アモバルビタール、ペントバルビタール、チオペンタールナトリウム、チアミラールナトリウム、ニトラゼパム、エスタゾラム、フルラザパム、ハロキサゾラム、トリアゾラム、フルニトラゼパム、プロムワレリル尿素、抱水クロラール、トリクロホスナトリウムなど。

(6) 麻酔薬

20

(6-1)局所麻酔薬

塩酸コカイン、塩酸プロカイン、リドカイン、塩酸ジブカイン、塩酸テトラカ 25 イン、塩酸メピバカイン、塩酸ブピバカイン、塩酸オキシブプロカイン、アミノ 安息香酸エチル、オキセサゼイン)など。

(6-2)全身麻酔薬

①吸入麻酔薬(例、エーテル、ハロタン、亜酸化窒素、インフルラン、エンフル

ラン)、

②静脈麻酔薬(例、塩酸ケタミン、ドロペリドール、チオペンタールナトリウム、チアミラールナトリウム、ペントバルビタール)など。

(7) 抗潰瘍薬

塩酸ヒスチジン、ランソプラゾール、メトクロプラミド、ピレンゼピン、シメ チジン、ラニチジン、ファモチジン、ウロガストリン、オキセサゼイン、プログ ルミド、オメプラゾール、スクラルファート、スルピリド、セトラキサート、ゲ ファルナート、アルジオキサ、テプレノン、プロスタグランジンなど。

(8) 不整脈治療薬

- 10 ①ナトリウムチャンネル遮断薬(例、キニジン、プロカインアミド、ジソピラミド、アジマリン、リドカイン、メキシレチン、フェニトイン)、
 - ②β 遮断薬 (例、プロプラノロール、アルプレノロール、塩酸プフェトロール、オクスプレノロール、アテノロール、アセブトロール、メトプロロール、ビソプロロール、ピンドロール、カルテオロール、塩酸アロチノロール)、
- 15 ③カリウムチャンネル遮断薬(例、アミオダロン)、
 - ④カルシウムチェンネル遮断薬(例、ベラパミル、ジルチアゼム)など。

(9) 降圧利尿薬

ヘキサメトニウムブロミド、塩酸クロニジン、ヒドロクロロチアジド、トリクロルメチアジド、フロセミド、エタクリン酸、ブメタニド、メフルシド、アゾセミド、スピロノラクトン、カンレノ酸カリウム、トリアムテレン、アミロリド、アセタゾラミド、D-マンニトール、イソソルウビド、アミノフィリンなど。

(10) 抗凝血薬

20

ヘパリンナトリウム、クエン酸ナトリウム、活性化プロテイン C、組織因子経路阻害剤、アンチトロンビン III、ダルテパリンナトリウム、ワルファリンカリウム、アルガトロバン、ガベキサート、クエン酸ナトリウム、オザクレルナトリウム、イコサペンタ酸エチル、ベラプロストナトリウム、アルプロスタジル、塩酸チクロピジン、ペントキシフィリン、ジピリダモール、チソキナーゼ、ウロキナーゼ、ストレプトキナーゼなど。

(11)精神安定薬

ジアゼパム、ロラゼパム、オキサゼパム、クロルジアゼポキシド、メダゼパム 、オキサゾラム、クロキサゾラム、クロチアゼパム、ブロマゼパム、エチゾラム 、フルジアゼパム、ヒドロキシジンなど。

5 (12) 抗精神病薬

塩酸クロルプロマジン、プロクロルペラジン、トリフロペラジン、塩酸チオリダジン、マレイン酸ペルフェナジン、エナント酸フルフェナジン、マレイン酸プロクロルペラジン、マレイン酸レボメプロマジン、塩酸プロメタジン、ハロペリドール、プロムペリドール、スピペロン、レセルピン、塩酸クロカプラミン、スルピリド、ゾテピンなど。

(13) 抗腫瘍薬

10

6-O-(N-クロロアセチルカルバモイル)フマギロール、ブレオマイシン、メトトレキサート、アクチノマイシンD、マイトマイシンC、ダウノルビシン、アドリアマイシン、ネオカルチノスタチン、シトシンアラビノシド、フルオロウラシル、テトラヒドロフリル-5-フルオロウラシル、ピシバニール、レンチナン、レバミゾール、ベスタチン、アジメキソン、グリチルリチン、塩酸ドキソルビシン、塩酸アクラルビシン、塩酸ブレオマイシン、硫酸ヘプロマイシン、硫酸ピンクリスチン、硫酸ピンブラスチン、塩酸イリノテカン、シクロフォスファミド、メルファラン、ズスルファン、チオテバ、塩酸プロカルバジン、シスプラピン、アザチオプリン、メルカプトプリン、テガフール、カルモフール、シタラビン、メチルテストステロン、プロピオン酸テストステロン、エナント酸テストステロン、メピチオスタン、ホスフェストロール、酢酸クロルマジノン、酢酸リュープロレリン、酢酸プセレリンなど。

(14) 抗高脂血症薬

25 クロフィブラート、2-クロロ-3-[4-(2-メチル-2-フェニルプロポキシ)フェニル〕プロピオン酸エチル〔ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレティン(Chem. Pharm. Bull),38,2792-2796(1990)]、プラバスタチン、シンバスタチン、プロブコール、ベザフィブラート、

クリノフィブラート、ニコモール、コレスチラミン、デキストラン硫酸ナトリウムなど。

(15)筋弛緩薬

プリジノール、ツボクラリン、パンクロニウム、塩酸トルペリゾン、カルバミ ン酸クロルフェネシン、バクロフェン、クロルメザノン、メフェネシン、クロゾ キサゾン、エペリゾン、チザニジンなど。

(16) 抗てんかん薬

フェニトイン、エトサクシミド、アセタゾラミド、クロルジアゼポキシド、ト リペタジオン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、スルチアム 、バルプロ酸ナトリウム、クロナゼパム、ジアゼパム、ニトラゼパムなど。

(17) 抗うつ薬

10

20

25

イミプラミン、クロミプラミン、ノキシプチリン、フェネルジン、塩酸アミトリプチリン、塩酸ノルトリプチリン、アモキサピン、塩酸ミアンセリン、塩酸マプロチリン、スルピリド、マレイン酸フルボキサミン、塩酸トラゾドンなど。

15 (18) 抗アレルギー薬

ジフェンヒドラミン、クロルフェニラミン、トリペレナミン、メトジラミン、 クレミゾール、ジフェニルピラリン、メトキシフェナミン、クロモグリク酸ナト リウム、トラニラスト、レピリナスト、アンレキサノクス、イブジラスト、ケト チフェン、テルフェナジン、メキタジン、塩酸アゼラスチン、エピナスチン、塩 酸オザグレル、プランルカスト水和物、セラトロダストなど。

(19) 強心薬

トランスバイオキソカンファー、テレフィロール、アミノフィリン、エチレフリン、ドパミン、ドブタミン、デノパミン、アミノフィリン、ベシナリン、アムリノン、ピモベンダン、ユビデカレノン、ジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、ラナトシドC、G-ストロファンチンなど。

(20)血管拡張薬

オキシフェドリン、ジルチアゼム、トラゾリン、ヘキソベンジン、バメタン、 クロニジン、メチルドパ、グアナベンズなど。

PCT/JP02/05726

[0107]

(21) 血管収縮薬

ドパミン、ドブタミンデノパミンなど。

(22) 降圧利尿薬

5 ヘキサメトニウムブロミド、ペントリニウム、メカミルアミン、エカラジン、 クロニジン、ジルチアゼム、ニフェジピンなど。

(23)糖尿病治療薬

トルブタミド、クロルプロパミド、アセトヘキサミド、グリベンクラミド、トラザミド、、アカルボース、エパルレスタット、トログリタゾン、グルカゴン、

10 グリミジン、グリプジド、フェンフォルミン、プフォルミン、メトフォルミンな ど。

(24) 麻薬拮抗薬

レバロルファン、ナロルフィン、ナロキソンまたはその塩など。

(25) 脂溶性ビタミン薬

- 15 ①ビタミンA類:ビタミンA₁、ビタミンA₂およびパルミチン酸レチノール
 - ②ビタミンD類:ビタミンD₁、D₂、D₃、D₄およびD₅
 - ③ビタミンE類: α ートコフェロール、 β ートコフェロール、 γ ートコフェロール、 δ ートコフェロール、ニコチン酸 $dl-\alpha$ ートコフェロール
 - ④ビタミンK類:ビタミン K_1 、 K_2 、 K_3 および K_4
- 20 ⑤葉酸 (ビタミンM) など。

(26) ビタミン誘導体

ビタミンの各種誘導体、例えば、5, 6-トランス-コレカルシフェロール、<math>2, $5-ヒドロキシコレカルシフェロール、<math>1-\alpha-ヒドロキシコレカルシフェロールなどのビタミンD₃誘導体、<math>5$, 6-トランス-エルゴカルシフェロール等のビタミンD₃誘導体など。

(27) 抗喘息薬

25

塩酸イソプレナリン、硫酸サルブタモール、塩酸プロカテロール、硫酸テルブ タリン、塩酸トリメトキノール、塩酸ツロブテロール、硫酸オルシプレナリン、

臭化水素酸フェノテロール、塩酸エフェドリン、臭化イプロトロピウム、臭化オキシトロピウム、臭化フルトロピウム、テオフィリン、アミノフィリン、クロモグリク酸ナトリウム、トラニラスト、レピリナスト、アンレキサノン、イブジラスト、ケトチフェン、テルフェナジン、メキタジン、アゼラスチン、エピナスチン、塩酸オザグレル、プランルカスト水和物、セラトロダスト、デキサメタゾン、プレドニゾロン、ヒドロコルチゾン、コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム、プロピオン酸ベクロメタゾンなど。

- (28)頻尿・尿失禁治療薬塩酸フラボキサートなど。
- 10 (29) アトピー性皮膚炎治療薬 クロモグリク酸ナトリウムなど。
 - (30)アレルギー性鼻炎治療薬

クロモグリク酸ナトリウム、マレイン酸クロルフェニラミン、酒石酸アリメマジン、フマル酸クレマスチン、塩酸ホモクロルシクリジン、テルフェナジン、メキタジンなど。

(31) 昇圧薬

15

ドパミン、ドブタミン、デノパミン、ジギトキシン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、ラナトシドC、G-ストロファンチンなど。

(32) その他

20 ヒドロキシカム、ダイアセリン、メゲストロール酢酸、ニセロゴリン、プロス タグランジン類など。

本発明の化合物と併用薬物とを組み合わせることにより、

- (1) 本発明の化合物または併用薬物を単独で投与する場合に比べて、その投与 25 量を軽減することができる、
 - (2) 患者の症状(軽症、重症など)に応じて、本発明の化合物と併用する薬物を選択することができる、
 - (3) 本発明の化合物と作用機序が異なる併用薬物を選択することにより、治療

期間を長く設定することができる、

10

15

20

(4) 本発明の化合物と作用機序が異なる併用薬物を選択することにより、治療効果の持続を図ることができる、

(5)本発明の化合物と併用薬物とを併用することにより、相乗効果が得られる 、などの優れた効果を得ることができる。

本発明の併用剤の使用に際しては、本発明の化合物と併用薬物の投与時期は限定されず、本発明の化合物またはその医薬組成物と併用薬物またはその医薬組成物とを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。また、滑膜切除術後、Prosorba column を用いた治療後、単核細胞治療法を用いた後などに、併用剤を用いることもできる。併用薬物の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することができる。

本発明の併用剤の投与形態は、特に限定されず、投与時に、本発明の化合物と併用薬物とが組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、(1) 本発明の化合物と併用薬物とを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、(2) 本発明の化合物と併用薬物とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3) 本発明の化合物と併用薬物とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、(4) 本発明の化合物と併用薬物とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、(5) 本発明の化合物と併用薬物とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、本発明の化合物;併用薬物の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。

本発明の併用剤は、毒性が低く、例えば、本発明の化合物または(および)上 25 記併用薬物を自体公知の方法に従って、薬理学的に許容される担体と混合して医 薬組成物、例えば錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒 剤、カプセル剤、(ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤等とし て、経口的又は非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与すること

ができる。注射剤は、静脈内、筋肉内、皮下または臓器内投与あるいは直接病巣に投与することができる。

本発明の併用剤の製造に用いられてもよい薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質があげられ、例えば固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤及び崩壊剤、あるいは液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤及び無痛化剤等があげられる。更に必要に応じ、通常の防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤等の添加物を適宜、適量用いることもできる。

賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンス 10 ターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸等が挙げられる。

滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム 、タルク、コロイドシリカ等が挙げられる。

結合剤としては、例えば結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、

15 ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等が挙げられる。

崩壊剤としては、例えばデンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、L-ヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

20 溶剤としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油等が挙げられる。

溶解補助剤としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。

25

懸濁化剤としては、例えばステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩 化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、等の界面活性剤;例えばポリ

ビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子等が挙げられる。

等張化剤としては、例えばブドウ糖、 D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトール等が挙げられる。

緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等の緩衝液等 が挙げられる。

無痛化剤としては、例えばペンジルアルコール等が挙げられる。

5

15

25

防腐剤としては、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、10 ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、 α ートコフェロール等が挙げられる。

本発明の併用剤における本発明の化合物と併用薬物との配合比は、投与対象、投与ルート、疾患等により適宜選択することができる。

例えば、本発明の併用剤における本発明の化合物の含有量は、製剤の形態によって相違するが、通常製剤全体に対して約0.01ないし100重量%、好ましくは約0.1ないし50重量%、さらに好ましくは約0.5ないし20重量%程度である。

20 本発明の併用剤における併用薬物の含有量は、製剤の形態によって相違するが 、通常製剤全体に対して約0.01ないし100重量%、好ましくは約0.1な いし50重量%、さらに好ましくは約0.5ないし20重量%程度である。

本発明の併用剤における担体等の添加剤の含有量は、製剤の形態によって相違するが、通常製剤全体に対して約1ないし99.99重量%、好ましくは約10ないし90重量%程度である。

また、本発明の化合物および併用薬物をそれぞれ別々に製剤化する場合も同様の含有量でよい。

これらの製剤は、製剤工程において通常一般に用いられる自体公知の方法によ

り製造することができる。

10

15

20

25

例えば、本発明の化合物または併用薬物は、分散剤(例、ツイーン(Tween) 80(アトラスパウダー社製、米国)、HCO 60(日光ケミカルズ製)、ポリエチレングリコール、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、デキストリンなど)、安定化剤(例、アスコルビン酸、ピロ亜硫酸ナトリウム等)、界面活性剤(例、ポリソルベート80、マクロゴール等)、可溶剤(例、グリセリン、エタノール等)、緩衝剤(例、リン酸及びそのアルカリ金属塩、クエン酸及びそのアルカリ金属塩等)、等張化剤(例、塩化ナトリウム、塩化カリウム、マンニトール、ソルビトール、ブドウ糖等)、

p H調節剤(例、塩酸、水酸化ナトリウム等)、保存剤(例、パラオキシ安息香酸エチル、安息香酸、メチルパラベン、プロピルパラベン、ベンジルアルコール等)、溶解剤(例、濃グリセリン、メグルミン等)、溶解補助剤(例、プロピレングリコール、白糖等)、無痛化剤(例、ブドウ糖、ベンジルアルコール等)などと共に水性注射剤に、あるいはオリーブ油、ゴマ油、綿実油、コーン油などの植物油、プロピレングリコールなどの溶解補助剤に溶解、懸濁あるいは乳化して油性注射剤に成形し、注射剤とすることができる。

経口投与用製剤とするには、自体公知の方法に従い、本発明の化合物または併用薬物を例えば、賦形剤(例、乳糖、白糖、デンプンなど)、崩壊剤(例、デンプン、皮酸カルシウムなど)、結合剤(例、デンプン、アラビアゴム、カルボキシメチルセルロース、ポリビニールピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロースなど)又は滑沢剤(例、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール 6000など)などを添加して圧縮成形し、次いで必要により、味のマスキング、腸溶性あるいは持続性の目的のため自体公知の方法でコーティングすることにより経口投与製剤とすることができる。そのコーティング剤としては、

例えば、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシ メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリオキシエチレングリコ ール、ツイーン 80、プルロニック F68、セルロースアセテートフタレー ト、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルセルロ

ースアセテートサクシネート、オイドラギット(ローム社製、ドイツ,メタアクリル酸・アクリル酸共重合)および色素(例、ベンガラ,二酸化チタン等)などが用いられる。経口投与用製剤は速放性製剤、徐放性製剤のいずれであってもよい。

例えば、坐剤とするには、自体公知の方法に従い、本発明の化合物または併用薬物を油性又は水性の固状、半固状あるいは液状の坐剤とすることができる。上記組成物に用いる油性基剤としては、例えば、高級脂肪酸のグリセリド〔例、カカオ脂、ウイテプゾル類(ダイナマイトノーベル社製、ドイツ)など〕、中級脂肪酸〔例、ミグリオール類(ダイナマイトノーベル社製、ドイツ)など〕、あるいは植物油(例、ゴマ油、大豆油、綿実油など)などが挙げられる。また、水性基剤としては、例えばポリエチレングリコール類、プロピレングリコール、水性ゲル基剤としては、例えば天然ガム類、セルロース誘導体、ビニール重合体、アクリル酸重合体などが挙げられる。

上記徐放性製剤としては、徐放性マイクロカプセル剤などが挙げられる。

15 徐放型マイクロカプセルとするには、自体公知の方法を採用できるが、例えば 、下記[2]に示す徐放性製剤に成型して投与するのが好ましい。

本発明の化合物は、固形製剤(例、散剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤)などの 経口投与用製剤に成型するか、坐剤などの直腸投与用製剤に成型するのが好まし い。特に経口投与用製剤が好ましい。

20 併用薬物は、薬物の種類に応じて上記した剤形とすることができる。

以下に、〔1〕本発明の化合物または併用薬物の注射剤およびその調製、〔2〕本発明の化合物または併用薬物の徐放性製剤又は速放性製剤およびその調製、〔3〕本発明の化合物または併用薬物の舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤およびその調製について具体的に示す。

〔1〕注射剤およびその調製

. 5

10

25

本発明の化合物または併用薬物を水に溶解してなる注射剤が好ましい。該注射剤には安息香酸塩又は/およびサリチル酸塩を含有させてもよい。

該注射剤は、本発明の化合物または併用薬物と所望により安息香酸塩又は/およびサリチル酸塩の双方を水に溶解することにより得られる。

上記安息香酸、サリチル酸の塩としては、例えばナトリウム,カリウムなどの アルカリ金属塩、カルシウム,マグネシウムなどのアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、メグルミン塩、その他トロメタモールなどの有機酸塩などが挙げられる。

注射剤中の本発明の化合物または併用薬物の濃度は $0.5\sim50$ w/v%、好ましくは $3\sim20$ w/v%程度である。また安息香酸塩又は/およびサリチル酸塩の濃度は $0.5\sim50$ w/v%、好ましくは $3\sim20$ w/v%が好ましい。

10 また、本剤には一般に注射剤に使用される添加剤、例えば安定化剤(アスコルビン酸、ピロ亜硫酸ナトリウム等)、界面活性剤(ポリソルベート80、マクロゴール等)、可溶剤(グリセリン、エタノール等)、緩衝剤(リン酸及びそのアルカリ金属塩、クエン酸及びそのアルカリ金属塩等)、等張化剤(塩化ナトリウム、塩化カリウム等)、分散剤(ヒドロキシプロピルメチルセルロース、デキストリン)、pH調節剤(塩酸、水酸化ナトリウム等)、保存剤(パラオキシ安息香酸エチル、安息香酸等)、溶解剤(濃グリセリン、メグルミン等)、溶解補助剤(プロピレングリコール、白糖等)、無痛化剤(ブドウ糖、ベンジルアルコール等)などを適宜配合することができる。これらの添加剤は一般に注射剤に通常用いられる割合で配合される。

20 注射剤はpH調節剤の添加により2~12、好ましくは2.5~8.0に調整するのがよい。

25

注射剤は本発明の化合物または併用薬物と所望により安息香酸塩又は/および サリチル酸塩の双方を、また必要により上記添加剤を水に溶解することにより得 られる。これらの溶解はどのような順序で行ってもよく、従来の注射剤の製法と 同様に適宜行うことができる。

注射用水溶液は加温するのがよく、また通常の注射剤と同様にたとえば濾過滅 菌、高圧加熱滅菌などを行うことにより注射剤として供することができる。

注射用水溶液は、例えば100℃~121℃の条件で5分~30分高圧加熱滅

菌するのがよい。

さらに多回分割投与製剤として使用できるように、溶液の抗菌性を付与した製 剤としてもよい。

[2] 徐放性製剤又は速放性製剤およびその調製

5 本発明の化合物または併用薬物を含んでなる核を所望により水不溶性物質や膨 潤性ポリマーなどの被膜剤で被覆してなる徐放性製剤が好ましい。例えば、1日 1回投与型の経口投与用徐放性製剤が好ましい。

被膜剤に用いられる水不溶性物質としては、例えばエチルセルロース、プチルセルロースなどのセルロースエーテル類、セルロースアセテート、セルロースプロピオネートなどのセルロースエステル類、ポリビニルアセテート、ポリビニルブチレートなどのポリビニルエステル類、アクリル酸/メタクリル酸共重合体、メチルメタクリレート/東重合体、エトキシエチルメタクリレート/シンナモエチルメタクリレート/アミノアルキルメタクリレート共重合体、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、メタクリル酸アルキルアミド共重合体、ポリ(メタクリル酸、メリスタクリル酸、メタクリル酸アルキルアミド、アミノアルキルメタクリレート共重合体、ポリ(メタクリル酸アンヒドリド)、グリシジルメタクリレート共重合体、ポリ(メタクリル酸アンヒドリド)、グリシジルメタクリレート共重合体、とりわけオイドラギットRS-100, RL-100, RS-30D, RL-90, RS-PO(アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチル・アンモニウムエチル共重合体)、

20 オイドラギットNE-30D(メタアクリル酸メチル・アクリル酸エチル共重合体)などのオイドラギット類(ローム・ファーマ社)などのアクリル酸系ポリマー、硬化ヒマシ油(例、ラブリーワックス(フロイント産業)など)などの硬化油、カルナバワックス、脂肪酸グリセリンエステル、パラフィンなどのワックス類、ポリグリセリン脂肪酸エステル等が挙げられる。

25 膨潤性ポリマーとしては、酸性の解離基を有し、 pH依存性の膨潤を示すポリマーが好ましく、胃内のような酸性領域では膨潤が少なく、小腸や大腸などの中性領域で膨潤が大きくなる酸性の解離基を有するポリマーが好ましい。

このような酸性の解離基を有し pH依存性の膨潤を示すポリマーとしては、例

えばカーボマー(Carbomer)934P、940、941、974P、980、1342等、ポリカーボフィル(polycarbophil)、カルシウムポリカボーフィル(carcium polycarbophil)(前記はいずれもBFグツドリッチ社製)、ハイビスワコー103、104、105、304(いずれも和光純薬(株)製)などの架橋型ポリアクリル酸重合体が挙げられる。

徐放性製剤に用いられる被膜剤は親水性物質をさらに含んでいてもよい。

該親水性物質としては、例えばプルラン、デキストリン、アルギン酸アルカリ 金属塩などの硫酸基を有していてもよい多糖類、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどのヒドロキシアルキル基又はカルボキシアルキル基を有する多糖類、メチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリコールなどが挙げられる。

徐放性製剤の被膜剤における水不溶性物質の含有率は約30ないし約90%(w/w)、好ましくは約35ないし約80%(w/w)、さらに好ましくは約40ないし75%(w/w)、膨潤性ポリマーの含有率は約3ないし約30%(w/w)、好ましくは約3ないし約15%(w/w)である。被膜剤は親水性物質をさらに含んでいてもよく、その場合被膜剤における親水性物質の含有率は約50%(w/w)以下、好ましくは約5~約40%(w/w)、さらに好ましくは約5~約35%(w/w)である。ここで上記%(w/w)は被膜剤液から溶媒(例、水、メタノール、エタノール等の低級アルコール等)を除いた被膜剤組成物に対する重量%を示す。

徐放性製剤は、以下に例示するように薬物を含む核を調製し、次いで得られた 核を、水不溶性物質や膨潤性ポリマーなどを加熱溶解あるいは溶媒に溶解又は分 散させた被膜剤液で被覆することにより製造される。

I. 薬剤を含む核の調製。

10

15

20

25 被膜剤で被覆される薬物を含む核(以下、単に核と称することがある)の形態 は特に制限されないが、好ましくは顆粒あるいは細粒などの粒子状に形成される

核が顆粒又は細粒の場合、その平均粒子径は、好ましくは約150ないし2.

 $000\mu m$ 、さらに好ましくは約500ないし約 $1,400\mu m$ である。

核の調製は通常の製造方法で実施することができる。例えば、薬物に適当な賦 形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、安定化剤等を混合し、湿式押し出し造粒法、流 動層造粒法などにより調製する。

5 核の薬物含量は、約0.5ないし約95% (w/w)、好ましくは約5.0ないし約80% (w/w)、さらに好ましくは約30ないし約70% (w/w) である。

核に含まれる賦形剤としては、例えば白糖、乳糖、マンニトール、グルコースなどの糖類、澱粉、結晶セルロース、リン酸カルシウム、コーンスターチなどが用いられる。中でも、結晶セルロース、コーンスターチが好ましい。

結合剤としては、例えばポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン、プルロニックF68、アラビアゴム、ゼラチン、澱粉などが用いられる。崩壊剤としては、例えばカルボキシメチルセルロースカルシウム(ECG505)、クロスカルメロースナトリウム(AcDi-Sol)、架橋型ポリビニルピロリドン(クロスポビドン)、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(L-HPC)などが用いられる。中でも、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースが好ましい。滑沢剤、凝集防止剤としては例えばタルク、ステアリン酸マグネシウムおよびその無機塩、また潤滑剤としてポリエチレングリコールなどが用いられる。安定化剤としては酒石酸、クエン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸などの酸が用いられる。

核は上記製造法以外にも、例えば核の中心となる不活性担体粒子上に水、低級アルコール(例、メタノール、エタノールなど)等の適当な溶媒に溶解した結合剤をスプレーしながら、薬物あるいはこれと賦形剤、滑沢剤などとの混合物を少量づつ添加して行なう転動造粒法、パンコーティング法、流動層コーティング法や溶融造粒法によっても調製することができる。不活性担体粒子としては、例えば白糖、乳糖、澱粉、結晶セルロース、ワックス類で製造されたものが使用でき、その平均粒子径は約100 μ mないし約1,500 μ mであるものが好ましい

25

核に含まれる薬物と被膜剤とを分離するために、防護剤で核の表面を被覆してもよい。防護剤としては、例えば前記親水性物質や、水不溶性物質等が用いられる。防護剤は、好ましくはポリエチレングリコールやヒドロキシアルキル基又はカルボキシアルキル基を有する多糖類、より好ましくはヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースが用いられる。該防護剤には安定化剤として酒石酸、クエン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸等の酸や、タルクなどの滑沢剤を含んでいてもよい。防護剤を用いる場合、その被覆量は核に対して約1ないし約15%(w/w)、好ましくは約1ないし約10%(w/w)、さらに好ましくは約2ないし約8%(w/w)である。

10 防護剤は通常のコーティング法により被覆することができ、具体的には、防護剤を例えば流動層コーティング法、パンコーティング法等により核にスプレーコーティングすることで被覆することができる。

II. 核の被膜剤による被覆

前記 I で得られた核を、前記水不溶性物質及び pH依存性の膨潤性ポリマー、 15 および親水性物質を加熱溶解あるいは溶媒に溶解又は分散させた被膜剤液により 被覆することにより徐放性製剤が製造される。

核の被膜剤液による被覆方法として、例えば噴霧コーティングする方法などが 挙げられる。

被膜剤液中の水不溶性物質、膨潤性ポリマー又は親水性物質の組成比は、被膜 20 中の各成分の含有率がそれぞれ前記含有率となるように適宜選ばれる。

被膜剤の被覆量は、核(防護剤の被覆量を含まない)に対して約1ないし約90%(w/w)、好ましくは約5ないし約50%(w/w)、さらに好ましくは約5ないし35%(w/w)である。

被膜剤液の溶媒としては水又は有機溶媒を単独であるいは両者の混液を用いる ことができる。混液を用いる際の水と有機溶媒との混合比(水/有機溶媒:重量 比)は、1ないし100%の範囲で変化させることができ、好ましくは1ないし 約30%である。該有機溶媒としては、水不溶性物質を溶解するものであれば特に限定されないが、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピル

アルコール、n-ブチルアルコール等の低級アルコール、アセトンなどの低級アルカノン、アセトニトリル、クロロホルム、メチレンクロライドなどが用いられる。このうち低級アルコールが好ましく、エチルアルコール、イソプロピルアルコールが特に好ましい。水及び水と有機溶媒との混液が被膜剤の溶媒として好ましく用いられる。この時、必要であれば被膜剤液中に被膜剤液安定化のために酒石酸、クエン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸などの酸を加えてもよい。

噴霧コーティングにより被覆する場合の操作は通常のコーティング法により実施することができ、具体的には、被膜剤液を例えば流動層コーティング法、パンコーティング法等により核にスプレーコーティングすることで実施することができる。この時必要であれば、タルク、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、軽質無水ケイ酸などを滑沢剤として、グリセリン脂肪酸エステル、硬化ヒマシ油、クエン酸トリエチル、セチルアルコール、ステアリルアルコールなどを可塑剤として添加してもよい。

10

15

20

25

被膜剤による被膜後、必要に応じてタルクなどの帯電防止剤を混合してもよい

速放性製剤は、液状(溶液、懸濁液、乳化物など)であっても固形状(粒子状、丸剤、錠剤など)であってもよい。経口投与剤、注射剤など非経口投与剤が用いられるが、経口投与剤が好ましい。

速放性製剤は、通常、活性成分である薬物に加えて、製剤分野で慣用される担体、添加剤や賦形剤(以下、賦形剤と略称することがある)を含んでいてもよい。用いられる製剤賦形剤は、製剤賦形剤として常用される賦形剤であれば特に限定されない。例えば経口固形製剤用の賦形剤としては、乳糖、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース(旭化成(株)製、アビセルPH101など)、粉糖、グラニュウ糖、マンニトール、軽質無水ケイ酸、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム、Lーシステインなどが挙げられ、好ましくはコーンスターチおよびマンニトールなどが挙げられる。これらの賦形剤は一種又は二種以上を組み合わせて使用できる。賦形剤の含有量は速放性製剤全量に対して、例えば約4.5~約99.4 W/w%、好ましくは約20~約98.5 W/w%、さらに好ましくは約3

0~約97w/w%である。

10

15

速放性製剤における薬物の含量は、速放性製剤全量に対して、約0.5~約9 5%、好ましくは約1~約60%の範囲から適宜選択することができる。

速放性製剤が経口固型製剤の場合、通常上記成分に加えて、崩壊剤を含有する。このような崩壊剤としては、例えばカルボキシメチルセルロースカルシウム(五徳薬品製、ECG-505)、クロスカルメロースナトリウム(例えば、旭化成(株)製、アクジゾル)、クロスポビドン(例えば、BASF社製、コリドンCL)、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学(株))、カルボキシメチルスターチ (松谷化学(株)、カルボキシメチルスターチナトリウム(木村産業製、エキスプロタブ)、部分 α 化デンプン(旭化成(株)製、PCS)などが用いられ、例えば水と接触して吸水、膨潤、あるいは核を構成している有効成分と賦形剤との間にチャネルを作るなどにより顆粒を崩壊させるものを用いることができる。これらの崩壊剤は、一種又は二種以上を組み合わせて使用できる。崩壊剤の配合量は、用いる薬物の種類や配合量、放出性の製剤設計などにより適宜選択されるが、速放性製剤全量に対して、例えば約0.05~約30 W/w%、好ましくは約0.5~約15 W/w%である。

速放性製剤が経口固型製剤である場合、経口固型製剤の場合には上記の組成に加えて、所望により固型製剤において慣用の添加剤をさらに含んでいてもよい。このような添加剤としては、例えば結合剤(例えば、ショ糖、ゼラチン、アラビ・アゴム末、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、プルラン、デキストリンなど)、滑沢剤(例えば、ポリエチレングリコール、ステアリン酸マグネシウム、タルク、軽質無水ケイ酸(例えば、アエロジル(日本アエロジル))、界面活性剤(例えば、アルキル硫酸ナトリウムなどのアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチレン脂肪酸エステルおよびポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンとマシ油誘導体等の非イオン系界面活性剤など)、着色剤(例えば、タール系色素、カラメル、ベンガラ、酸化チタン、リボフラビン類)、必要ならば、橋味剤(例えば、甘味剤、香料など)、吸

PCT/JP02/05726 WO 02/100433

着剤、防腐剤、湿潤剤、帯電防止剤などが用いられる。また、安定化剤として酒 石酸、クエン酸、コハク酸、フマル酸などの有機酸を加えてもよい。

上記結合剤としては、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリエチレングリコー ルおよびポリビニルピロリドンなどが好ましく用いられる。

速放性製剤は、通常の製剤の製造技術に基づき、前記各成分を混合し、必要に より、さらに練合し、成型することにより調製することができる。上記混合は、 一般に用いられる方法、例えば、混合、練合などにより行われる。具体的には、 例えば速放性製剤を粒子状に形成する場合、前記徐放性製剤の核の調製法と同様 の手法により、バーチカルグラニュレーター、万能練合機(畑鉄工所製)、流動 層造粒機FD-5S(パウレック社製)等を用いて混合しその後、湿式押し出し 10 告約法、流動層告約法などにより造粒することにより調製することができる。

5

15

25

このようにして得られた速放性製剤と徐放性製剤とは、そのままあるいは適宜 、製剤賦形剤等と共に常法により別々に製剤化後、同時あるいは任意の投与間隔 を挟んで組み合わせて投与する製剤としてもよく、また両者をそのままあるいは 適官、製剤賦形剤等と共に一つの経口投与製剤(例、顆粒剤、細粒剤、錠剤、カ プセル等)に製剤化してもよい。両製剤を顆粒あるいは細粒に製して、同一の力 プセル等に充填して経口投与用製剤としてもよい。

〔3〕舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤およびその調製

舌下錠、バッカル製剤、口腔内速崩壊剤は錠剤などの固形製剤であってもよい 20 し、口腔粘膜貼付錠(フィルム)であってもよい。

舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤としては、本発明の化合物または併用薬 物と賦形剤とを含有する製剤が好ましい。また、滑沢剤、等張化剤、親水性担体 、水分散性ポリマー、安定化剤などの補助剤を含有していてもよい。また、吸収 を容易にし、生体内利用率を高めるために βーシクロデキストリン又は βーシ クロデキストリン誘導体(例、ヒドロキシプロピルーβーシクロデキストリンな ど) などを含有していてもよい。

上記賦形剤としては、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、結晶セルロ ース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。滑沢剤としてはステアリン酸マグネシ

ウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられ、特に 、ステアリン酸マグネシウムやコロイドシリカが好ましい。等張化剤としては塩 化ナトリウム、グルコース、フルクトース、マンニトール、ソルビトール、ラク トース、サッカロース、グリセリン、尿素などが挙げられ、特にマンニトールが 好ましい。親水性担体としては結晶セルロース、エチルセルロース、架橋性ポリ ビニルピロリドン、軽質無水珪酸、珪酸、リン酸二カルシウム、炭酸カルシウム などの膨潤性親水性担体が挙げられ、特に結晶セルロース(例、微結晶セルロー スなど)が好ましい。水分散性ポリマーとしてはガム(例、トラガカントガム、 アカシアガム、グアーガム)、アルギン酸塩(例、アルギン酸ナトリウム)、セル ロース誘導体(例、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキ シメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチ ルセルロース)、ゼラチン、水溶性デンプン、ポリアクリル酸(例、カーボマー) 、ポリメタクリル酸、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリコール、ポリビ ニルピロリドン、ポリカーボフィル、アスコルビン酸パルミチン酸塩などが挙げ られ、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリアクリル酸、アルギン酸塩、 ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチレン グリコールなどが好ましい。特にヒドロキシプロピルメチルセルロースが好まし い。安定化剤としては、システイン、チオソルビトール、酒石酸、クエン酸、炭 酸ナトリウム、アスコルビン酸、グリシン、亜硫酸ナトリウムなどが挙げられ、 特に、クエン酸やアスコルビン酸が好ましい。

10

15

20

25

舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤は、本発明の化合物または併用薬物と賦形剤とを自体公知の方法により混合することにより製造することができる。さらに、所望により上記した滑沢剤、等張化剤、親水性担体、水分散性ポリマー、安定化剤、着色剤、甘味剤、防腐剤などの補助剤を混合してもよい。上記成分を同時に若しくは時間差をおいて混合した後、加圧打錠成形することにより舌下錠、バッカル錠又は口腔内速崩壊錠が得られる。適度な硬度を得るため、打錠成形の過程の前後において必要に応じ水やアルコールなどの溶媒を用いて加湿・湿潤させ、成形後、乾燥させて製造してもよい。

粘膜貼付錠(フィルム)に成型する場合は、本発明の化合物または併用薬物および上記した水分散性ポリマー(好ましくは、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース)、賦形剤などを水などの溶媒に溶解させ、得られる溶液を流延させて(cast)フィルムとする。さらに、可塑剤、安定剤、酸化防止剤、保存剤、着色剤、緩衝剤、甘味剤などの添加物を加えてもよい。フィルムに適度の弾性を与えるためポリエチレングリコールやプロピレングリコールなどのグリコール類を含有させたり、口腔の粘膜ライニングへのフィルムの接着を高めるため生物接着性ポリマー(例、ポリカルボフィル、カルボポール)を含有させてもよい。流延は、非接着性表面に溶液を注ぎ、ドクターブレードなどの塗布用具で均一な厚さ(好ましくは10~1000ミクロン程度)にそれを広げ、次いで溶液を乾燥してフィルムを形成することにより達成される。このように形成されたフィルムは室温若しくは加温下乾燥させ、所望の表面積に切断すればよい。

好ましい口腔内速崩壊剤としては、本発明の化合物または併用薬物と、本発明 の化合物または併用薬物とは不活性である水溶性若しくは水拡散性キャリヤーと の網状体からなる固体状の急速拡散投与剤が挙げられる。該網状体は、本発明の 化合物または併用薬物を適当な溶媒に溶解した溶液とから構成されている固体状 の該組成物から溶媒を昇華することによって得られる。

15

20

25

該口腔内速崩壊剤の組成物中には、本発明の化合物または併用薬物に加えて、マトリックス形成剤と二次成分とを含んでいるのが好ましい。

該マトリックス形成剤としてはゼラチン類、デキストリン類ならびに大豆、小麦ならびにオオバコ (psyllium) 種子タンパクなどの動物性タンパク類若しくは植物性タンパク類; アラビアゴム、ガーガム、寒天ならびにキサンタンなどのゴム質物質; 多糖類; アルギン酸類; カルボキシメチルセルロース類; カラゲナン類; デキストラン類; ペクチン類; ポリビニルピロリドンなどの合成ポリマー類; ゼラチンーアラピアゴムコンプレックスなどから誘導される物質が含まれる。さらに、マンニトール、デキストロース、ラクトース、ガラクトースならびにトレハロースなどの糖類; シクロデキストリンなどの環状糖類: リン酸ナトリウム、

塩化ナトリウムならびにケイ酸アルミニウムなどの無機塩類;グリシン、L-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-ヒドロシキプロリン、L-イソロイシン、L-ロイシンならびにL-フェニルアラニンなどの炭素原子数が2から12までのアミノ酸などが含まれる。

5 マトリックス形成剤は、その1種若しくはそれ以上を、固形化の前に、溶液又は懸濁液中に導入することができる。かかるマトリックス形成剤は、界面活性剤に加えて存在していてもよく、また界面活性剤が排除されて存在していてもよい。マトリックス形成剤はそのマトリックスを形成することに加えて、本発明の化合物または併用薬物の拡散状態をその溶液又は懸濁液中に維持する助けをすることができる。

保存剤、酸化防止剤、界面活性剤、増粘剤、着色剤、pH調整剤、香味料、甘味料若しくは食味マスキング剤などの二次成分を組成物中に含有していてよい。適当な着色剤としては、赤色、黒色ならびに黄色酸化鉄類およびエリス・アンド・エベラールド社のFD&Cプルー2号ならびにFD&Cレッド40号などのFD&C染料が挙げられる。適当な香味料には、ミント、ラスベリー、甘草、オレンジ、レモン、グレープフルーツ、カラメル、バニラ、テェリーならびにグレープフレーバーおよびその組合せたものが含まれる。適当なpH調整剤は、クエン酸、酒石酸、リン酸、塩酸およびマレイン酸が含まれる。適当な甘味料としてはアスパルテーム、アセスルフェームKならびにタウマチンなどが含まれる。適当な食味マスキング剤としては、重炭酸ナトリウム、イオン交換樹脂、シクロデキストリン包接化合物、吸着質物質ならびにマイクロカプセル化アポモルフィンが含まれる。

15

20

25

製剤には通常約0.1~約50重量%、好ましくは約0.1~約30重量%の本発明の化合物または併用薬物を含み、約1分~約60分の間、好ましくは約1分~約15分の間、より好ましくは約2分~約5分の間に(水に)本発明の化合物または併用薬物の90%以上を溶解させることが可能な製剤(上記、舌下錠、バッカルなど)や、口腔内に入れられて1ないし60秒以内に、好ましくは1ないし30秒以内に、さらに好ましくは1ないし10秒以内に崩壊する口腔内速崩

壊剤が好ましい。

5

10

15

20

25

上記賦形剤の製剤全体に対する含有量は、約10~約99重量%、好ましくは約30~約90重量%である。 β -シクロデキストリン又は β -シクロデキストリン誘導体の製剤全体に対する含有量は0~約30重量%である。滑沢剤の製剤全体に対する含有量は、約0.01~約10重量%、好ましくは約1~約5重量%である。等張化剤の製剤全体に対する含有量は、約0.1~約90重量%、好ましくは、約10~約70重量%である。親水性担体の製剤全体に対する含有量は約0.1~約50重量%、好ましくは約10~約30重量%である。水分散性ポリマーの製剤全体に対する含有量は、約0.1~約30重量%、好ましくは約10~約25重量%である。安定化剤の製剤全体に対する含有量は約0.1~約10重量%、好ましくは約1~約5重量%である。上記製剤はさらに、着色剤、甘味剤、防腐剤などの添加剤を必要に応じ含有していてもよい。

本発明の併用剤の投与量は、化合物(I)の種類、年齢、体重、症状、剤形、投与方法、投与期間などにより異なるが、例えば、セプシスの患者(成人、体重約60kg)一人あたり、通常、本発明の化合物および併用薬物として、それぞれ1日約0.01~約100mg/kg、好ましくは約0.01~約100mg/kg、より好ましくは約0.1~約100mg/kg、とりわけ約0.1~約50mg/kgを、なかでも約1.5~約30mg/kgを1日1回から数回に分けて静脈投与される。もちろん、前記したように投与量は種々の条件で変動するので、前記投与量より少ない量で十分な場合もあり、また範囲を超えて投与する必要のある場合もある。

併用薬物は、副作用が問題とならない範囲でどのような量を設定することも可能である。併用薬物としての一日投与量は、症状の程度、投与対象の年齢、性別、体重、感受性差、投与の時期、間隔、医薬製剤の性質、調剤、種類、有効成分の種類などによって異なり、特に限定されないが、薬物の量として通常、たとえば経口投与で哺乳動物1kg体重あたり約0.001~2000mg、好ましくは約0.01~500mg、さらに好ましくは、約0.1~100mg程度であり、これを通常1日1~4回に分けて投与する。

本発明の医薬を投与するに際しては、同時期に投与してもよいが、併用薬物を 先に投与した後、本発明の化合物を投与してもよいし、本発明の化合物を先に投 与し、その後で併用薬物を投与してもよい。時間差をおいて投与する場合、時間 差は投与する有効成分、剤形、投与方法により異なるが、例えば、併用薬物を先 に投与する場合、併用薬物を投与した後1分~3日以内、好ましくは10分~1 日以内、より好ましくは15分~1時間以内に本発明の化合物を投与する方法が 挙げられる。本発明の化合物を先に投与する場合、本発明の化合物を投与した後 、1分~1日以内、好ましくは10分~6時間以内、より好ましくは15分から 1時間以内に併用薬物を投与する方法が挙げられる。

10 好ましい投与方法としては、例えば、経口投与製剤に製形された併用薬物約0.001~200mg/kgを経口投与し、約15分後に経口投与製剤に製形された本発明の化合物 約0.005~100mg/kgを1日量として経口投与する。

15 発明を実施するための最良の形態

本発明は、更に以下の参考例および実施例によって詳しく説明されるが、これらの例は単なる実施であって、本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例中の「室温」は通常約10℃ないし約35℃を示す。「%」は特 20 記しない限り重量パーセントを示す。但し、収率は mol/mol%を示す。

その他の本文中で用いられている略号は下記の意味を示す。

s:シングレット (singlet)

d:ダブレット (doublet)

t:トリプレット (triplet)

25 q:カルテット (quartet)

dd: ダブルダブレット (double doublet)

ddd:ダブルダブルダブレット (double double doublet)

dt:ダブルトリプレット (double triplet)

br:ブロード (broad)

J:カップリング定数 (coupling constant)

Hz:ヘルツ (Hertz)

CDCl₃:重クロロホルム

5 ¹H-NMR:プロトン核磁気共鳴

Me:メチル

実施例

参考例A1

10 1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン

ジイソプロピルアミン(33.2 mL)の無水テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムへキサン溶液(148 mL)を滴下した。滴下終了後 1 0 分間同温度でかき混ぜ、続いて β-ピコリン(20 g)を滴下した。温度を-10~0℃に上昇させ、20分間かき混ぜた後、p-アニス 酸エチル(19.4 g)の無水テトラヒドロフラン(40 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で1時間かき混ぜ、水(100 mL)を加えた。有機溶媒を減圧で留去し油状の生成物を酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残留した粗結晶を酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶して表題化合物 20.8 g (収率 85 %)を得た。

20 融点 71-72℃。

参考例A2

. 25

上記参考例A1に準じ、p-アニス酸エチルの代わりに、安息香酸エチル、3,4-ジメトキシ安息香酸エチル、3,4,5-トリメトキシ安息香酸エチル、4-(メトキシメトキシ)安息香酸エチル、4-フルオロ安息香酸エチル、4-エチル安息香酸エチル、3,4-メチレンジオキシ安息香酸エチル、5-インダニルカルボン酸メチル、5,6,7,8-テトラヒドロ-2-ナフトエ酸メチル、1,4-ベンゾジオキサン-6-カルボン酸メチル、2-ナフトエ酸メチルをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物2-1~2-11を合成した。

参考例A化合物 2 - 1:1-フェニル-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 44.5-45.5 ℃。

参考例A化合物 2 - 2:1-(3,4-ジメトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 114-115℃。

5 参考例A化合物 2 - 3:2-(3-ピリジル)-1-(3,4,5-トリメトキシフェニル)エタ ノン 融点 104-105℃。

参考例A化合物 2 - 4:1-(4-メトキシメトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン 融点 43-44℃。

参考例A化合物 2 - 5:1-(4-フルオロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 油 10 状物。

参考例A化合物 2 - 6:1-(4-エチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 80-81℃。

参考例A化合物 2 - 7:1-(3,4-メチレンジオキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 98-99℃。

15 参考例A化合物 2 - 8:1-(5-インダニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 55-56℃。

参考例A化合物 2 - 9:2-(3-ピリジル)-1-(5,6,7,8-テトラヒドロ-2-ナフチル) エタノン 融点 65-66℃。

参考例A化合物 2 - 1 0:1-(1,4-ベンゾジオキサン-6-イル)-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 89-90℃。

参考例A化合物 2 - 1 1 : 1-(2-ナフチル)-2-(3-ピリジル)エタノン 融点 69-70℃。

参考例A3

20

上記参考例A 2 に準じ、 β ーピコリンの代わりに α ーピコリン、 γ ーピコリン 3 、3,5-ルチジンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物 3 - 1 ~ 3 - 3 を合成 した。

参考例A化合物3-1:1-フェニル-2-(2-ピリジル)エタノン 融点 59-60℃。 参考例A化合物3-2:1-(4-メトキシフェニル)-2-(2-ピリジル)エタノン 融

点 77-78℃。

参考例A化合物3-3:1-フェニル-2-(4-ピリジル)エタノン 融点109-110℃。 参考例A4

1-(4-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

5 ジイソプロピルアミン(33.2 mL)の無水テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-プチルリチウムへキサン溶液(148 mL)を滴下した。滴下終了後10分間同温度でかき混ぜ、続いて γ-ピコリン(20 g)を滴下した。温度を-10~0℃に上昇させ、20分間かき混ぜた後、p-アニス酸エチル(19.4 g)の無水テトラヒドロフラン(40 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で1時間かき混ぜ、水(100 mL)を加えた。有機溶媒を減圧で留去し油状の生成物を酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残留した粗結晶を酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶して表題化合物 16.2 g (収率 66 %) を得た。

融点 103-104℃。

15 参考例A5

2-(5-メチル-3-ピリジル)-1-フェニルエタノン

ジイソプロピルアミン(20.2 mL)の無水テトラヒドロフラン(180 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムへキサン溶液(90 mL)を滴下した。滴下終了後10分間同温度でかき混ぜ、続いて3,5ールチジン(120 4 g)を滴下した。温度を-10~0℃に上昇させ、20分間かき混ぜた後、安息香酸エチル(9.8 g)の無水テトラヒドロフラン(20 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で1時間かき混ぜ、水(100 mL)を加えた。有機溶媒を減圧で留去し油状の生成物を酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残留した粗結晶を酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶して表題化合物 10 g (収率 70 %)を得た。

融点 53-54℃。

参考例A6

2-ブロモ-1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン(6.9 g)を酢酸(36 mL)に溶かし、臭素(1.7 mL)を加えて80℃で3時間かき混ぜた。反応液を氷水で冷却し、析出した粗結晶を濾取した。粗結晶をエタノール-エチルエーテルから再結晶して表題化合物10 g(収率89%)を得た。

5 融点 188-195℃。

参考例A7

上記参考例A 6 に準じ、1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノンの代わりに、1-フェニル-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、2-(3-ピリジル)ー1-(3,4,5-トリメトキシフェニル)エクノン、1-(4-メトキシメトキシフェニル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(4-フルオロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-フェニル-2-(2-ピリジル)エタノン、1-(4-メトキシフェニル)ー2-(2-ピリジル)エタノン、1-フェニルー2-(4-ピリジル)エタノン、1-(4-メトキシフェニル)ー2-(2-ピリジル)エタノン、1-フェニルー2-(4-ピリジル)エタノン、2-(5-メチルー3-ピリジル)ー1-フェニルエタノン、1-(4-エチルフェニル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(5-イングニル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(5-イングニル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(5-イングニル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(1,4-ベンゾジオキサン-6-イル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(2-ナフチル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(4-メトキシフェニル)ー2-(2-ピリジル)エタノン、1-(2-ナフチル)ー2-(3-ピリジル)エタノン、1-(4-メトキシフェニル)ー2-(2-ピリジル)エタノンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物7-1~7-1

20 7を合成した。

参考例A化合物7-1:2-ブロモ-1-フェニル-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素 酸塩 融点 208-215℃。

参考例A化合物 7 - 2:2-プロモ-1-(3,4-ジメトキシフェニル)-2-(3-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩 融点 191-193℃。

25 参考例A化合物7-3:2-ブロモ-2-(3-ピリジル)-1-(3,4,5-トリメトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩 融点 184-186℃。

参考例A化合物7-4:2-ブロモ-1-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物 7 - 5:2-プロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩 融点 189-191℃。

参考例A化合物 7 - 6:2-ブロモ-1-フェニル-2-(2-ピリジル)エタノン臭化水素 酸塩 融点 180-181℃。

5 参考例A化合物 7 - 7:2-ブロモ-1-(4-メトキシフェニル)-2-(2-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩 融点 170-171℃。

参考例A化合物7-8:2-ブロモ-1-フェニル-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素 酸塩 融点 230-232℃。

参考例A化合物 7 - 9:2-ブロモ-1-(4-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩 融点 207-209℃。

参考例A化合物 7 - 1 0:2-ブロモ-2-(5-メチル-3-ピリジル)-1-フェニルエタ ノン臭化水素酸塩 融点 189-193℃。

参考例A化合物7-11:2-プロモ-1-(4-エチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩 融点 145-146℃。

15 参考例A化合物 7 − 1 2 : 2-プロモ-1-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 融点 174-175℃。

参考例A化合物 7 − 1 3 : 2-ブロモ-1-(5-インダニル)-2-(3-ピリジル) エタノン 臭化水素酸塩 融点 177-178℃。

参考例A化合物7-14:2-ブロモ-2-(3-ピリジル)-1-(5,6,7,8-テトラヒドロ-20 2-ナフチル)エタノン臭化水素酸塩 融点 160-162℃。

参考例A化合物7-15:1-(1,4-ベンゾジオキサン-6-イル)-2-ブロモ-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 油状物。

参考例A化合物7-16:2-ブロモ-1-(2-ナフチル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 融点 197-199℃。

25 参考例A化合物 7 - 1 7:2-ブロモ-I-(4-メトキシフェニル)-2-(2-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 融点 170-171℃。

参考例A8

10

[4-(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

チオウレア(0.52 g)のアセトニトリル(40 mL)懸濁液に、2-ブロモ-1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩(2.5 g)を加え、かき混ぜながらトリエチルアミン(0.95 mL)をゆっくり滴下した。滴下終了後、還流温度で3時間かき混ぜ、放冷後、析出結晶を濾取した。結晶を飽和炭酸水素ナトリウム水、水、エタノール、エチルエーテルの順で洗い、乾燥した。得られた粗結晶をテトラヒドロフランから再結晶して表題化合物1.5 g (収率90%)を得た。

融点 265-266℃。

参考例A9

N-メチル[4-(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル] 10 アミン

N-メチルチオウレア(0.24 g)のアセトニトリル(18 mL)懸濁液に、2-ブロモ-1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩(1.0 g)を加え、かき混ぜながらトリエチルアミン(0.4 mL)をゆっくり滴下した。滴下終了後、還流温度で 3 時間かき混ぜ、溶媒を留去した。残さに飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残留した粗結晶を酢酸エチルーイソプロピルエーテルから再結晶して表題化合物 0.65 g(収率 85 %)を得た。

融点 158-159℃。

参考例A10

15

20 N-[4-(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アセト アミド

出発化合物に[(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンを用い、後述の参考例A23-128と同様の方法にて表題化合物を得た。収率 82%。

25 融点 208-210 ℃。

参考例A11

2-(4-アセチルピペラジン-1-イル)-4-(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1,3-チアゾール

1-ピペラジンカルボチオアミド(0.39 g)のアセトニトリル(15 mL)溶液に、2-プロモ-1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩(1.0 g)を懸濁し、かき混ぜながらトリエチルアミン(0.4 mL)をゆっくり滴下した。滴下終了後、還流温度で3時間かき混ぜ、溶媒を留去した。残さに飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残さをピリジン(2 mL)に溶かし、氷冷して塩化アセチル(0.3 mL)を加え、室温で1時間放置した。反応液を氷水中にあけ、成績体を酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル-メタノール=9:1)で精製して表題化合物0.30 g(収率28%)を得た。

油状物。

10

参考例A12

[4-(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン塩 酸塩

15 [4-(4-メトキシフェニル)-5-(3-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(20 0 mg)を 1%塩酸メタノール(3.2 mL)に溶解し、溶媒を留去した。得られた粗結晶をメタノール-酢酸エチルから再結晶して表題化合物 180 mg (収率 80 %)を得た。

融点 145-150℃。

20 参考例A8~12で得られた化合物の化学構造式を以下の表1に示す。 〔表1〕

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	付加物
8	-NH ₂	N=	MeO-	
9	-NHMe	N=>-	MeO-	
10	-NHCOMe	N=	MeO-	
11	-N_N-COMe	N=	MeO-	
12	-NH ₂	N=>-	MeO-	HCI

参考例A13

以下の表2~表7に記載の参考例A化合物13-1~13-102を、参考例 A8~12、特開昭61-10580号公報及びUSP 4,612,321に 記載の方法に準じて合成した。

〔表2〕

$$R_b$$
 N R_c

参考例A化合物	勿 R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
13-1	-NHMe	N=>-		168-169
13-2	-NH ₂	N=>-		253-254
13-3	-NH ₂	N=>-	MeO MeO	240-241
13-4	-NH ₂	N=>-	MeO MeO	168-169
13-5	-NHMe	N=>-	F-{_}	157-158
13-6	-NHMe	Me N=		205-206
13-7	-NH ₂	N=>-	но-{_>	266-268
13-8	-NHCOCH ₂ COOCH ₂ Me	N=>-	MeO-	201-202
13-9	-NHCOCH ₂ COOMe	N=>-		185-186
13-10	-NH ₂	<->-		236-237
13-11	-NHMe	<->-		215-216
13-12	-NHMe	<-N	MeO-	214-215
13-13	-NH ₂	_N_	MeO-	217-218
13-14	-NH ₂	N_>_	MeO-	282-284
13-15	-NH ₂	N_>_		248-250
13-16	-NHMe	N_>_	MeO-	177-178
13-17	-N	N=>-	MeO-	130-131
13-18	-N_O	N=)-	MeO-	134-135

〔表3〕

参考例A化合物	R _a	R _b	, R _c	融点/℃
13-19	-CH ₂ Me	N=>-	MeO MeO MeO	84-84.5
13-20	-CH ₂ Me	N=>	MeO —	59-60
13-21	-CH ₂ Me	N=	но-{	174-175
13-22	-Me	N=>	MeO —	113-114
13-23	-CH ₂ Me	N		83-84
13-24		N=		135-136
13-25		N=>-	MeO —	104-105
13-26	-	N=>-	MeO ———	96-98
13-27	-N-	N=>-	MeO —	195-196
13-28	-N-	N=>-	MeO MeO	211-213
13-29	-N-	N=>-	но-{	280-282
13-30	$\overline{}$	N=>-		100-101
13-31	$\overline{}$	N=>	MeO —	92-93
13-32	- ◯	N=>	MeO MeO	111-112
13-33	-Соон	N=>-	MeO —	264-265
13-34	{СООН	N=>-	MeO ———	245-246
13-35	— СООН	N=>-	MeO MeO MeO	247-248

〔表4〕

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	融点/℃
13-36	-Me	N=>-	HOOC-CH=CH-	208-209
13-37	-СН=СНСООН	N=)—		255-256
13-38	-C=C Me	N=>-	MeO MeO	225-226
13-39	-(CH ₂) ₃ COOH	N=>-		143-144
13-40	-(CH ₂) ₃ COOH	N=>	MeO-	163-164
13-41	-(CH ₂) ₃ COOH	Me N=		134-135
13-42	-(CH ₂) ₈ COOH	N=>-		112-113
13-43	-(CH ₂) ₄ OH	N=>-		51-52
13-44	-NHCH₂Me	N=>	MeO-	154-155
13-45	-NHMe	N=)-		187-188
13-46	-NHMe	N=>-	MeCH ₂ —	124-125
13-47	-NHMe	N_>	· 🖎	191-192
13-48	-N(CH ₂ Me) ₂	N=>-	MeO-	油状物
13-49	-NMe ₂	N=>-	MeO-	油状物
13-50	-CH₂Me	N=>-	MeO MeO	油状物
13-51	-CH ₂ Me	N=>-		油状物
13-52	-(CH ₂) ₃ Me	N=>-		油状物
13-53	-CH₂Me	N_>	MeO-	油状物

〔表5〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
13-54	-	N=)	MeO-{	104-105
13-55	-CH₂COOH	N=>-		油状物
13-56	-(CH ₂) ₃ COOMe	N=>-		油状物
13-57	-(CH ₂) ₅ COOH	N=>-		油状物
13-58	-(CH ₂) ₅ COOH	N=>-	MeO ———— MeO	油状物
13-59	-(CH ₂) ₄ OH	N=>-	MeO-	油状物
13-60	-(CH ₂) ₆ OH	N=>-	MeO-	油状物
13-61	-(CH ₂) ₂ Me	N=>-	MeO-	油状物
13-62	-CHMe ₂	N=>-	MeO-	油状物
13-63	-NMe ₂	N=>-		76-77
.13-64	-N(CH ₂ Me) ₂	N=>-	6.	97-98
13-65	-NHMe	$N \longrightarrow$	6 	234-235
13-66	-NMe ₂	N		144-145
13-67	-NHMe	N=>	MeO	146-147
13-68	-NHMe	N=>-	OMe	153-154
13-69	-NНМе	N	F-	205-206
13-70	-NHMe .	N_	CI—	224-225
13-71	-NHMe	N	Br—	206-207

〔表6〕

R_b ↓S ≻R_a

		n _c ''			•
参考例A化合	物 R _a	Яb	R _c	付加物	融点/℃
13-72	-NHMe	N			191-192
13-73	-NHMe	N=>-			168-169
13-74	-NHMe	N=>			172-173
13-75	-NHC H2CH2-	N=>-	M eO -		126-127
13-76	-N	N=>	M eO -		222-223
13-77	$ \stackrel{\frown}{s}$ \bigcirc	N=>-	M eO -		132-133
13-78		N=>	MeO -		90-91
13-79	-CI	N=>	MeO -		148-149
13-80	CMe 3 OCOMe CMe 3	N=>-	M eO -		180-181
13-81		N=>-	F-		240-241
13-82	-Соон	N=>			258-259
13-83	-NMe ₂	N=>			85-86
13-84	-N(CH ₂ Me) ₂	N=>-		•	56-57
13-85	-CH ₂ NH ₂	N=>-	M eO		油状物
13-86	-CH₂NHMe	N=>-	M eO -		油状物
13-87	-NHCOMe	N=>	M eO -	нсі	214-217
13-88	-NHCOMe	<>-	M eO -		228-231
13-89	-NHCOMe	N	M eO -	нсі	275-278
13-90	-NHCOCH ₂ Me	N=>-	` <u></u>	нсі	248-251

〔表7〕

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	融点 / ℃
13-91	-NHCOCH ₂ Me	N=	MeO-	196-199
13-92	-NHCOCHMe ₂	N=>-	MeO-	213-216
13-93	-NH ₂	N=>	Me(CH ₂) ₃ O-	212-215
13-94	-NHCOMe	, N=>-	Me(CH ₂) ₃ O-	230-233
13-95	-NH ₂	N=>-	C-0-C-	186-189
13-96	-NHCOMe	N=>-	MeOCO-	230-234
13-97	-NHCO-	N=>-	MeO-{}	275-278
13-98	-NHCOMe	N=>-	но-{_>	287-292
13-99	-NMeCOMe	N	MeO-	169-172
13-100	-NHCOMe	N=		222-224
13-101	-NHCOMe	N=)-	F-{_}	175-178
13-102	-N=CHNMe ₂	N=>-		118-120

参考例A14

5 N-(4-クロロベンゾイル)プロピレンイミン

プロピレンイミン(12.3 mL)のテトラヒドロフラン(160 mL)溶液を 1N-水酸化ナトリウム水溶液に加えた。この混合物に 0Cで 4-クロロベンゾイルクロリド(25 g)を滴下した。滴下終了後、更に 30 分撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、表題化合物 24.9 g(収率 89 %)を得た

油状物。

10

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.15 (1H, d, J= 2.9 Hz), 2.5 1-2.66 (2H, m), 7.39-7.47 (2H, m), 7.93-8.01 (2H, m).

参考例A15

20

参考例A 1 4に準じ、4-クロロベンゾイルクロリドの代わりに、3-クロロベンソイルクロリド、2-クロロベンゾイルクロリド、2-メチルベンゾイルクロリド、3-メチルベンゾイルクロリド、4-メチルベンゾイルクロリド、2-メトキシベンゾイルクロリド、3-メトキシベンゾイルクロリド、4-エチルベンゾイルクロリド、4-エチルベンゾイルクロリド、4-(1-メチルエチル)ベンゾイルクロリド、4-エチルベンゾイルクロリド、4-フロピルベンゾイルクロリド、4-ブチルベンゾイルクロリド、4-ヘキシルベンゾイルクロリド、4-トリフルオロメトキシベンゾイルクロリド、4-トリフルオロメチルベンゾイルクロリド、3,4-ジメトキシベンゾイルクロリド、3,4-メチレンジオキシベンゾイルクロリド、2-ナフトイルクロリド、4-フルオロベンゾイルクロリド、3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシベンゾイルクロリドをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物15-1~15-22を合成した。

参考例A化合物 15-1:N-(3-クロロベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.1 Hz), 2.17 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 3-2.68 (2H, m), 7.40 (1H, dd, J= 8.1, 7.7 Hz), 7.53 (1H, ddd, J= 8.1, 2. 2. 1.5 Hz), 7.90 (1H, dt, J= 7.7, 1.5 Hz), 8.00 (1H, dd, J= 2.2, 1.5 Hz)

参考例A化合物 15-2:N-(2-クロロベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.30 (3H, d, J= 5.1 Hz), 2.12 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 3 (1H, d, J= 5.5 Hz), 2.56-2.68 (1H, m), 7.28-7.48 (3H, m), 7.75-7.81 (1 H, m).

参考例A化合物 15-3:N-(2-メチルベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.30 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.08 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.4 3-2.57 (5H, m), 7.20-7.31 (2H, m), 7.33-7.43 (1H, m), 7.89 (1H, d, J= 7.7 Hz).

参考例A化合物15-4:N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン

5 油状物。

 1 H-NMR(CDCl $_3$) δ : 1.39(3H, d, J= 5.5 Hz), 2.14(1H, d, J= 3.3 Hz), 2.4 1(3H, s), 2.51-2.66(2H, m), 7.32-7.39(2H, m), 7.79-7.87(2H, m). 参考例A化合物 1 5 - 5:N-(4-メチルベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

10 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.12 (1H, d, J= 2.9 Hz), 2.4 2 (3H, s), 2.50-2.62 (2H, m), 7.25 (2H, d, J= 8.1 Hz), 7.92 (2H, d, J= 8.1 Hz).

参考例A化合物 15-6:N-(2-メトキシベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

15 'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.30 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.10 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 0 (1H, d, J= 5.9Hz), 2.53-2.65 (1H, m), 3.90 (3H, s), 6.95-7.05 (2H, m), 7.41-7.52 (1H, m), 7.81-7.88 (1H, m).

参考例A化合物15-7:N-(3-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

20 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.9 Hz), 2.14 (1H, d, J= 2.9 Hz), 2.5 2-2.65 (2H, m), 3.86 (3H, s), 7.10 (1H, ddd, J= 8.4, 2.6, 1.1 Hz), 7.37 (1H, dd, J= 8.4, 7.3 Hz), 7.55 (1H, dd, J= 2.6, 1.5 Hz), 7.63 (1H, ddd, J= 7.3, 1.5, 1.1 Hz).

参考例A化合物15-8:N-(4-エチルベンゾイル)プロピレンイミン

25 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.27 (3H, t, J= 7.6 Hz), 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.1 3 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.50-2.61 (2H, m), 2.71 (2H, q, J= 7.6 Hz), 7.28 (2H, d, J= 7.7 Hz), 7.95 (2H, d, J= 7.7 Hz).

参考例A化合物 15-9:N-[4-(1-メチルエチル) ベンゾイル] プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.28 (6H, d, J= 7.0 Hz), 1.40 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.1 3 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.50-2.64 (2H, m), 2.90-3.05 (1H, m), 7.31 (2H, d, J= 8.2 Hz), 7.96 (2H, d, J= 8.2 Hz).

5

参考例A化合物 1 5 - 1 0: N-[4-(1,1-ジメチルエチル) ベンゾイル] プロピレン イミン

プロピレンイミン(11 mL, 0.14 mol)のテトラヒドロフラン(160 mL)溶液を 2N-水酸化ナトリウム水溶液(70 mL)に加えた。この混合物に 0℃で 4-(1,1-ジメチル 10 エチル)ベンゾイルクロリド(25 g, 0.13 mol)を滴下した。滴下終了後、更に 30分撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、表題化合物 27 g(0.13 mol, 収率 99 %)を得た。油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.35 (9H, s), 1.41 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.12 (1H, d, J= 2.9 Hz), 2.51-2.64 (2H, m), 7.47 (2H, d, J= 8.8 Hz), 7.96 (2H, d, J= 8.8 Hz).

参考例A化合物15-11:N-(4-プロピルベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.96 (3H, t, J= 7.3 Hz), 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 1.5 20 7-1.75 (2H, m), 2.12 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.50-2.59 (2H, m), 2.65 (2H, t, J= 7.7 Hz), 7.26 (2H, d, J= 8.1 Hz), 7.94 (2H, d, J= 8.1 Hz).

参考例A化合物 15-12:N-(4-ブチルベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.94 (3H, t, J= 7.1 Hz), 1.26-1.47 (5H, m), 1.54-1.73 25 (2H, m), 2.12 (1H, d, J= 2.9 Hz), 2.51-2.62 (2H, m), 2.67 (2H, t, J= 7.7 Hz), 7.26 (2H, d, J= 8.1 Hz), 7.94 (2H, d, J= 8.1 Hz).

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.89 (3H, t, J= 6.6 Hz), 1.24-1.38 (6H, m), 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 1.56-1.68 (2H, m), 2.12 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.51-2.61 (2 H, m), 2.66 (2H, t, J= 7.7 Hz), 7.26 (2H, d, J= 8.1 Hz), 7.94 (2H, d, J= 8.1 Hz).

5 参考例A化合物15-14:N-(4-トリフルオロメトキシベンゾイル)プロピレンイミン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.16 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 3-2.68 (2H, m), 7.29 (2H, d, J= 9.0 Hz), 8.08 (2H, d, J= 9.0 Hz).

10 参考例A化合物 1 5 - 1 5:N-(4-トリフルオロメチルベンゾイル) プロピレンイ ミン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ :1.40 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.19 (1H, d, J= 3.7 Hz), 2.5 4-2.70 (2H, m), 7.73 (2H, d, J= 8.0 Hz), 8.13 (2H, d, J= 8.0 Hz).

15 参考例A化合物 1 5 - 1 6: N-(3, 4-ジメトキシベンゾイル)プロピレンイミン 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.41 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.12 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 1-2.63 (2H, m), 3.94 (3H, s), 3.95 (3H, s), 6.92 (1H, d, J= 8.5 Hz), 7.5 6 (1H, d, J= 2.2 Hz), 7.69 (1H, dd, J= 8.5, 2.2 Hz).

20 参考例A化合物 1 5 - 1 7:N-(3, 4-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミン 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.12 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.3 2 (6H, s), 2.49-2.61 (2H, m), 7.21 (1H, d, J= 7.7 Hz), 7.77 (1H, dd, J= 7.7, 1.8 Hz), 7.80 (1H, d, J= 1.8 Hz).

25 参考例A化合物 1 5 − 1 8 : N-(3, 5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミン 3,5-ジメチル安息香酸(25 g, 0.17 mol)とジメチルホルムアミド(0.1 mL)を 0℃ で塩化チオニル(50 mL)に加えた。混合物を 2 時間加熱還流させた。過剰の塩化チオニルを減圧下で留去し、残さにトルエン(50 mL)を加えた。トルエンを減圧

下で留去し、油状の 3,5-ジメチルベンゾイルクロリドを得た。プロピレンイミン (14 mL, 0.18 mol)のテトラヒドロフラン(160 mL)溶液を 1N-水酸化ナトリウム水溶液(180 mL)に加えた。この混合物に 0℃で 3,5-ジメチルベンゾイルクロリドを 滴下した。滴下終了後、更に 30 分撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、表題化合物 31 g(0.16 mol, 収率 99%)を 得た。

油状物。

5

15

20

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.13 (1H, d, J= 3.7 Hz), 2.37 (6H, s), 2.47-2.62 (2H, m), 7.19 (1H, s), 7.64 (2H, s).

10 参考例A化合物 1 5 - 1 9: N-(3, 4-メチレンジオキシベンゾイル) プロピレンイ ミン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.38 (3H, d, J= 4.9 Hz), 2.11 (1H, d, J= 3.1 Hz), 2.4 8-2.64 (2H, m), 6.05 (2H, s), 6.86 (1H, d, J= 8.2 Hz), 7.48 (1H, d, J= 1.7 Hz), 7.65 (1H, dd, J= 8.2, 1.7 Hz).

参考例A化合物 1 5 - 2 0:N-(2-ナフトイル)プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.44 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.22 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 7-2.84 (2H, m), 7.50-7.65 (2H, m), 7.85-8.00 (3H, m), 8.06 (1H, dd, J= 8 .6, 1.5 Hz), 8.59 (1H, s).

参考例A化合物 $15-21: \mathbb{N}-(4-7)$ ルオロベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.2 Hz), 2.14-2.15 (1H, m), 2.52-2.63 (2H, m), 7.08-7.19 (2H, m), 8.00-8.10 (2H, m).

25 参考例A化合物15-22:N-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.1 Hz), 1.54-1.68 (2H, m), 1.73-2.06

(6H, m), 2.11 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.51-2.63 (2H, m), 3.91 (3H, s), 4.7 9-4.90 (1H, m), 6.90 (1H, d, J= 8.4 Hz), 7.55 (1H, d, J= 1.8 Hz), 7.65 (1H, dd, J= 8.4, 1.8 Hz).

参考例A16

5 1-(2-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

ジイソプロピルアミン(15 mL)の無水テトラヒドロフラン(100 mL)溶液を-50℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムヘキサン溶液(69 mL)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて γ-ピコリン (20 g)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-30℃で滴下した。1 時間かき混ぜた後、N-(2-クロロベンゾイル)プロピレンイミン(20 g)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-10℃で滴下した。滴下終了後室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル=1:1)で精製して表題化合物 16 g(収率 71 %)を得た。

15 油状物。

10

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 4.28 (2H, s), 7.20 (2H, d, J= 6.2 Hz), 7.28-7.39 (1H, m), 7.41-7.48 (3H, m), 8.56 (2H, d, J= 6.2 Hz).

参考例A17

参考例A 1 6 に準じ、N-(2-クロロベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-20 (3-クロロベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-クロロベンゾイル)プロピレンイミン、N-(2-メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(2-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン、N-(2-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-エチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-(1-メチルエチル)ベンゾイル]プロピレンイミン、N-(4-プロピルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-ブチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-ブチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-トリフルオロメトキシベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-トリフルオロメト

ピレンイミン、N-(3,4-i)メトキシベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3,4-i)メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3,5-i)メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3,4-i)プロピレンイミン、N-(3,4-i)プロピレンイミン、N-(3-i)プロピレンイミン、N-(3-i)プロピレンイミン、N-(3-i)プロピレンイミン、N-(3-i)プロペンチルオキシ-4-i

をそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物 1 7 − 1 ~ 1 7 − 2 1 を合成した。 参考例A化合物 1 7 − 1 : 1-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 79-80℃。

参考例A化合物 1 7 - 2:1-(4-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

参考例A化合物17-3:1-(2-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.48 (3H, s), 4.23 (2H, s), 7.19 (2H, d, J= 6.2 Hz), 7.24-7.47 (3H, m), 7.73 (1H, d, J= 7.7 Hz), 8.56 (2H, d, J= 6.2 Hz).

15 参考例A化合物 1 7 − 4 : 1-(3-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 115-116℃。

参考例A化合物 1 7 − 5 : 1-(4-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 110-111℃。

参考例A化合物17-6:1-(2-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

20 油状物。

5

10

ピレンイミン

融点 93-94℃。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3.92 (3H, s), 4.30 (2H, s), 6.95-7.07 (2H, m), 7.17 (2H, d, J= 5.9 Hz), 7.50 (1H, ddd, J= 8.4, 7.3, 1.8 Hz), 7.73 (1H, dd, J= 7.7, 1.8 Hz), 8.53 (2H, d, J= 5.9 Hz).

参考例A化合物17-7:1-(3-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

25 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3.86 (3H, s), 4.28 (2H, s), 7.14 (1H, ddd, J= 8.1, 2.6, 1.1 Hz), 7.20 (2H, d, J= 6.2 Hz), 7.36 (1H, dd, J= 8.1, 7.7 Hz), 7.5 (1H, dd, J= 2.6, 1.5 Hz), 7.58 (1H, ddd, J= 7.7, 1.5, 1.1 Hz), 8.57 (2)

H, d, J = 6.2 Hz).

参考例A化合物17-8:1-(4-エチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 87-89℃。

参考例A化合物 1 7 - 9:1-[4-(1-メチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エ 5 タノン

融点 86-88℃。

参考例A化合物17-10:1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン

ジイソプロピルアミン(15 mL, 0.11 mol)の無水テトラヒドロフラン(100 mL)溶 液を-50℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムへキサン溶液(69 m L, 0.11 mol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて γ-ピコリン (9.3 g, 0.10 mol)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-30℃で滴下した。1 時間かき混ぜた後、N-[4-(1,1-ジメチルエチル)ベンゾイル]プロピレンイミン(22 g, 0.10 mol)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-30℃で滴下した。滴下終 了後徐々に室温まで昇温し、2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル、1:1)で精製し、ジイソプロピルエーテル-ヘキサンから再結晶して表題化合物 11 g(収率 43 %)を得た。融点 75-76℃。

20 参考例A化合物 1 7 − 1 1 : 1-(4-プロピルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 71-72℃。

参考例A化合物17-12:1-(4-ブチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 41-43℃。

参考例A化合物17-13:1-(4-ヘキシルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 57-58℃。

参考例A化合物 1 7 - 1 4:2-(4-ピリジル)-1-(4-トリフルオロメトキシフェニル) エタノン

融点 65-66℃。

25

参考例A.化合物 1 7 - 1 5: 2-(4-ピリジル)-1-(4-トリフルオロメチルフェニル)エタノン

融点 94-95℃。

5

参考例A化合物 1 7 - 1 6:1-(3, 4-ジメトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタ ノン

融点 110-111℃。

参考例A化合物 1 7 - 1 7:1-(3, 4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

融点 81-83℃。

10 参考例A化合物 17-18

1-(3.5-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

ジイソプロピルアミン(15 mL, 0.11 mol)の無水テトラヒドロフラン(100 mL) 溶液を-50℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムへキサン溶液(69 mL, 0.11 mol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて γ-ピコリン(9.3 g, 0.10 mol)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-30℃で滴下した。1 時間かき混ぜた後、N-(3,5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミン(19 g, 0.10 mol)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-30℃で滴下した。滴下終了後徐々に室温まで昇温し、2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残さをジイソプロピルエーテルーへキサンから結晶化して表題化合物 13 g(収率 58 %)を得た。

融点 90-91℃。

参考例A化合物 1 7 - 1 9:1-(3,4-メチレンジオキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

融点 126-127℃。

25 参考例A化合物 1 7 − 2 0 : 1-(2-ナフチル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 114-115℃。

参考例A化合物 1 7 - 2 1:1-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

融点 87-89℃。

参考例A18

参考例A17に準じ、 γ -ピコリンの代わりに β -ピコリンを用いて、下記の参 考例A化合物 $18-1\sim18-9$ を合成した。

5 参考例A化合物 18-1:1-(2-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 油状物。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 4.28 (2H, s), 7.18-7.49 (5H, m), 7.59-7.67 (1H, m), 8.47-8.56 (2H, m).

参考例A化合物18-2:1-(3-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン

10 油状物。

20

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4.29 (2H, s), 7.25-7.34 (1H, m), 7.44 (1H, t, J= 7.7 Hz), 7.54-7.63 (2H, m), 7.90 (1H, dt, J= 7.7, 1.5 Hz), 8.00 (1H, dd, J= 1.8, 1.5 Hz), 8.49-8.57 (2H, m).

参考例A化合物18-3:1-(4-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン

15 'H-NMR (CDC1₈) δ: 4.27 (2H, s), 7.24-7.31 (1H, m), 7.47 (2H, d, J= 8.8 Hz), 7.55-7.63 (1H, m), 7.96 (2H, d, J= 8.8 Hz), 8.46-8.53 (2H, m). 参考例A化合物 1 8 - 4:1-(2-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.47 (3H, s), 4.23 (2H, s), 7.18-7.47 (5H, m), 7.73 (1H, d, J= 7.7 Hz), 8.47-8.56 (2H, m).

参考例A化合物 1 8 - 5:1-(3-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.43 (3H, s), 4.29 (2H, s), 7.17-7.36 (1H, m), 7.36-7 .46 (2H, m), 7.58-7.65 (1H, m), 7.78-7.86 (2H, m), 8.50-8.56 (2H, m).

25 参考例A化合物 1 8 − 6 : 1−(4−メチルフェニル)-2−(3−ピリジル)エタノン 融点 72-74℃。

参考例A化合物18-7:1-(3-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン油状物。

 1 H-NMR(CDCl $_3$) δ : 3.86 (3H, s), 4.29 (2H, s), 7.14 (1H, ddd, J= 8.1, 2.6, 1.8 Hz), 7.28 (1H, dd, J= 7.3, 4.8 Hz), 7.40 (1H, dd, J= 8.1, 7.7 Hz), 7.53 (1H, dd, J= 2.6, 1.8 Hz), 7.58-7.65 (2H, m), 8.50-8.55 (2H, m). 参考例A化合物 1 8 - 8 : 1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(3-ピリジル

油状物。

5

)エタノン

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.34 (9H, s), 4.28 (2H, s), 7.22-7.31 (1H, m), 7.50 (2H, d, J= 8.4 Hz), 7.56-7.65 (1H, m), 7.96 (2H, d, J= 8.4 Hz), 8.48-8.55 (2H, m).

10 参考例A化合物 1 8 - 9:1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.38 (6H, s), 4.27 (2H, s), 7.24-7.30 (2H, m), 7.58-7 .63 (3H, m), 8.50-8.52 (2H, m).

参考例A19

15 参考例A1に準じ、p-アニス酸エチルの代わりに 4-ジメチルアミノ安息香酸エチルを用いて、下記の参考例A化合物19を合成した。

参考例A化合物 1 9:1-(4-ジメチルアミノフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 189-192℃。

参考例A20

25

20 1-(4-フルオロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン

ジイソプロピルアミン (29 mL) の無水テトラヒドロフラン (300 mL) 溶液を-78 ℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムヘキサン溶液 (140 mL) を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて γーピコリン (21 g) の無水テトラヒドロフラン (50 mL) 溶液を加えた。反応混合物を-10℃で 30 分間かき混ぜた。反応溶液を-78℃に冷却し N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン (36 g) の無水テトラヒドロフラン (50 mL) 溶液を滴下した。滴下終了後室温で 3 時間かき混ぜた。反応混合物に水 (100 mL) を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残さをジイソプロピルエーテルから再結晶す

ることにより表題化合物 28 g(収率 66 %)を得た。

融点 90-91 ℃。

参考例A21

4- (メチルチオ) チオベンズアミド

5 4-メチルチオベンゾニトリル (12 g) を 4N 塩化水素の酢酸エチル溶液 (130 m L) に溶かした。この溶液にジチオリン酸 0,0-ジエチル (15 mL) を加え、混合物を室温で 22 時間かき混ぜた。反応混合物に水 (100 mL) を加え、酢酸エチルで抽出した。不溶物を濾過した後、濾液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さを酢酸エチルから再結晶することにより表題化合物 10 g (収率 67 %) を得た。

融点 176-178 ℃。

参考例A22

参考例A6に準じ、1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノンの代わ りに、1-(2-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(3-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(4-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(15 2-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(3-メチルフェニル)-2-(3-ピリ ジル)エタノン、1-(4-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(3-メトキ シフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン、1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(3-ピリジル)エタノン、1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン 20 、1-(2-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン、1-(4-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン、1-(2-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3-メチルフェニル)-2-(4-ピリジ ル) エタノン、1-(4-メチルフェニル) -2-(4-ピリジル) エタノン、1-(2-メトキシ **フェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)** エタノン、1-(4-エチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-[4-(1-メチルエ 25 チル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン、1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(4-プロピルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 、1-(4-ブチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(4-ヘキシルフェニル)-2(4-ピリジル)エタノン、2-(4-ピリジル)-1-(4-トリフルオロメトキシフェニル) エタノン、2-(4-ピリジル)-1-(4-トリフルオロメチルフェニル)エタノン、1-(4-ジメチルアミノフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、1-(3,4-ジメトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3,4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物22-1~22-33を合成した。

10 参考例A化合物 2 2 - 1:2-ブロモ-1-(2-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩

融点 88-90℃。

参考例A化合物 2 2 - 2:2-プロモ-1-(3-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩

15 融点 164-166℃

参考例A化合物 2 2 - 3:2-プロモ-1-(4-クロロフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物22-4:2-ブロモ-1-(2-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ

20 ノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物22-5:2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

25 参考例A化合物 2 2 - 6:2-プロモ-1-(4-メチルフェニル)-2-(3-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩

融点 96-98℃。

参考例A化合物 2 2 - 7:2-プロモ-1-(3-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エ

タノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物 2 2 - 8:2-ブロモ-1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(3-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

5 融点 190-194℃。

参考例A化合物 2 2 - 9:2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(3-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

融点 195-197℃。

参考例A化合物22-10:2-ブロモ-1-(2-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エ

10 タノン臭化水素酸塩

融点 157-159℃。

参考例A化合物 2 2 - 1 1:2-プロモ-1-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 178-181℃。

15 参考例A化合物 2 2 - 1 2 : 2-ブロモ-1-(4-クロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 189-193℃。

参考例A化合物 2 2 - 1 3:2-ブロモ-1-(2-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

20 融点 183-186℃。

参考例A化合物 2 2 - 1 4:2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物22-15:2-ブロモ-1-(4-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エ

25 タノン臭化水素酸塩

融点 111-113℃。

参考例A化合物 2 2 - 1 6:2-ブロモ-1-(2-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩 融点 168-171℃。

参考例A化合物 2 2 - 1 7:2-ブロモ-1-(3-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

5 参考例A化合物 2 2 - 1 8:2-ブロモ-1-(4-エチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 170-173℃。

参考例A化合物22-19:2-ブロモ-1-[4-(1-メチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

10 融点 185-188℃。

15

参考例A化合物 2 2 - 2 0 : 2-ブロモ-1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン(10 g, 39 mmol) を酢酸(40 mL)に溶かし、臭素(2.0 mL, 39 mmol)を加えて80℃で3時間かき混ぜた。反応液を氷水で冷却し、析出した粗結晶を濾取した。粗結晶を酢酸エチルで

洗浄し表題化合物 9.6 g(収率 81%)を得た。

融点 209-212℃。

参考例A化合物22-21:2-ブロモ-1-(4-プロピルフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

20 融点 167-170℃。

参考例A化合物 2 2 - 2 2 : 2-ブロモ-1-(4-ブチルフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

融点 158-161℃。

参考例A化合物22-23:2-ブロモ-1-(4-ヘキシルフェニル)-2-(4-ピリジル)

25 エタノン臭化水素酸塩

融点 153-155℃。

参考例A化合物22-24:2-ブロモ-2-(4-ピリジル)-1-(4-トリフルオロメトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物 2 2 - 2 5 : 2-ブロモ-2-(4-ピリジル)-1-(4-トリフルオロメチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩

融点 190-194℃。

5 参考例A化合物 2 2 - 2 6:2-ブロモ-1-(4-ジメチルアミノフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン二臭化水素酸塩

融点 163-167℃。

参考例A化合物22-27:2-ブロモ-1-(3,4-ジメトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

10 融点 174-175℃。

参考例A化合物 2 2 - 2 8 : 2-プロモ-1-(3, 4-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

融点 196-199℃。

参考例A化合物 2 2 - 2 9:2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジ

15 ル)エタノン臭化水素酸塩

1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン(7.0 g, 31 mmol)を酢酸(35 mL)に溶かし、臭素(1.6 mL, 31 mmol)を加えて 80℃で 3 時間かき混ぜた。残さに酢酸エチルを加え、析出してくる粗結晶を濾取した。粗結晶を酢酸エチルで洗浄し表題化合物 16 g(収率 96%)を得た。

20 融点 216-219℃。

参考例A化合物22-30:2-ブロモ-1-(3,4-メチレンジオキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 211-214℃。

参考例A化合物22-31:2-ブロモ-1-(2-ナフチル)-2-(4-ピリジル)エタノン

25 臭化水素酸塩

融点 149-152℃。

参考例A化合物22-32: 2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 185-189℃。

参考例A化合物 2 2 - 3 3:2-ブロモ-1-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 融点 168-170℃。

5 参考例A 2 3

以下の表8~表31に記載の参考例A化合物23-1~23-294及び23-295~23-349を、参考例A8~12、特開昭61-10580号公報及びUSP 4,612,321に記載の方法に準じて合成した。

〔表8〕

参考例A化合物	n R _a	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
23-1	-NHCO	N=>-		HCI	260
. 23-2	-NHCO -	N=		HCI	244-246
23-3	-NHCO -	N=>-		.HCI	255-256
23-4	-NHCO -	N=>-		HCI	275
23-5	-NHCO -	N=>	F-		233
23-6	-NHCOMe	N=>- (H ₂ 		218-220
23-7	-NHCOMe	Me N=			218-220
23-8	-NHCO -	N=>-		2HCl	145-148
23-9	-NHCO - N				238
23-10	-NHCOCH 2	N=>			228-230
23-11	-NHCO (CH ₂) ₂	N=>-			215-217
23-12	-NHCO (CH ₂) ₂ Me	N=			198-200
23-13	-NHCO (CH ₂) ₃ Me	N=>			205-206
23-14	-NHCO (CH ₂) ₄ Me	N=>-			175-177
23-15	-NHCOCM e ₃	N=>-			219-220
23-16	-NHCO -	N=	MeO —	HCI	268-270
23-17	-NHCO -	N=>	MeO —	HCI	243-246

〔表 9〕

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	付加物	融点/℃
23-18	-NHCO-	N=>-	MeO-	HCI	237-239
23-19	-NHCO-	N=>-	MeO-	HCI	220-223
23-20	-NHCOCH₂-	N=>-	MeO-		184-185
23-21	-NHCO(CH ₂) ₂ -	N=>-	MeO-		214-216
23-22	-NHCO(CH ₂) ₂ Me	N=>-	MeO-		197-198
23-23	-NHCO(CH ₂) ₃ Me	N=>-	MeO-		188-190
23-24	-NHCO(CH ₂) ₄ Me	N=>-	MeO-		167-169
23-25	-NHCOCMe ₃	N=>-	MeO-		245-246
23-26	-NHCO-	N			237-238
23-27	-NHCO-	$N \!$			240
23-28	-NHCO-	N			240
23-29	-NHCOCH₂	N_>			233-234
23-30	-NHCO(CH ₂) ₂ -	N			214-216
23-31	-NHCOCMe ₃	N_>-			206-208
23-32	-NHCO-⟨¬¬¬¬	N			247
23-33	-NHCO(CH ₂) ₂ Me	N			212-214
23-34	-NHCO(CH ₂) ₃ Me	N			232-234
23-35	-NHCO(CH ₂) ₄ Me	N_>			245-246

〔表10〕

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	融点/℃
23-36	-NHCO-	N		219-220
23-37	-NHCOCH ₂ Me	N_>	MeO-	254-256
23-38	-NHCO-	N	MeO-	255-257
23-39	-NH ₂	N=>	CI—	278-280
23-40	-NHCOMe	N=>-	CI—	266-268
23-41	-NHCOCH ₂ Me	N=>	CI{}	241-242
23-42	-NH ₂	N=>-	Me—	286-288
23-43	-NHCOMe	N=>-	Me—	260-261
23-44	-NHCOCH ₂ Me	N=>-	Me———	226-227
23-45	-NHCOMe	N=>-	CI	217-219
23-46	-NHCOCH₂Me	N=)	CI	228-229
23-47	-NHCOMe	N=>	Me .	235-236
23-48	-NHCOCH₂Me	N=	Me	239-241
23-49	-NHCOMe	N	CI	290-293
23-50	-NHCOCH₂Me		CI	289-290
23-51	-NHCOMe	N	Me	287-289

〔表11〕

$$R_b$$
 S R_a

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
23-52	-NHCOCH ₂ Me	, N	Me	258-260
23-53	-NHCOMe	N_>	CI-	317-320
23-54	-NHCOCH ₂ Me	N_>	CI-	257-259
23-55	-NHCOMe	N_>	Me—	308-309
23-56	-NHCOCH ₂ Me	N_>	Me—	249-250
23-57	-NH ₂	N=>-	CI	228-230
23-58	-NH ₂	N=>-	Me	231-232
23-59	-NH ₂	N	CI	256-258
23-60	-NH ₂	N	Me	255-258
23-61	-NH ₂	N		>300
23-62	-NH ₂	N	Me-	296-298
23-63	-N=C(Me)NMe ₂	N=>-		129-131
23-64	-NHCOMe	N	MeO-	282-284
23-65	-NHCOMe	N=>-	MeO	236-239
23-66	-NHCOCH₂Me	N=>-	MeO	222-224
23-67	-NHCO-	N=>-	MeO.	236-239

〔表12〕

$$R_b$$
 S R_a

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	融点/℃
23-68	-NHCOMe	N	MeO	234-236
23-69	-NHCOCH₂Me	N_>-	MeO	237-239
23-70	-NHCO-	N_>-	MeO	220-222
23-71	-NHCOMe	N_>		294-297
23-72	-NHCOCH ₂ Me	N		267-269
23-73	-N(CH ₂ Me)COMe	N_>	MeO-	143-144
23-74	-N((CH ₂) ₄ Me)COMe	N_>_	MeO-	111-113 [.]
23-75	-N-CH ₂ —	N	MeO-	162-164
23-76	-NH ₂	N=>-	MeO	206-209
23-77	-NH ₂	N	MeO	232-234
23-78	-NH ₂	N=	CI	236-239
23-79	-NH₂	N	CI	232-235
23-80	-NH-	N	MeO-	287-289
23-81	-NHCO-	N_>	MeO-	330-333
23-82	-NHCO-	N	MeO-	292-294

〔表13〕

$$R_b \searrow S R_\epsilon$$

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
23-83	-NHCO-()-CI	N	MeO-	346-348
23-84	-NHCO-()-OMe	N	MeO-	308-310
23-85	-NH ₂	N	но-{_>	323-326
23-86	-NHCOMe	N=	CI	259-261
23-87	-NHCOMe	N	CI	292-293
23-88	-N- COMe	N_>_	MeO-	161-163
23,89	-NH ₂	N=>-	Me	235-237
23-90	-NHCOMe	N_>	MeCOO-	254-257
23-91	-NHCOCH ₂	N	MeO-	274-277
23-92	-NHCOMe	N=\	Me	237-239
23-93	-NHCOMe	N_>	но-{_>	285-287
23-94	-NH ₂	N	Me	235-238
23-95	-NHCOMe	N_>-	Me	272-274
23-96	-NH ₂	N_>	OMe	213-215
23-97	-NHCOMe		OMe	259-261
23-98	-NHCO(CH ₂) ₄ CI	N	MeO-	228-229

WO 02/100433

〔表14〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
23-99	-NHCOMe	N		254-257
23-100	-N	N	MeO-	159-160
23-101	-NHCO-	N	MeO-	278-281
23-102	-NHCO-	N_>_	MeO-	295-297
23-103	-NHCO-	N_>-	MeO-	262-264
23-104	-NHCO-	N	MeO-	266-269
23-105	-NHCOCHMe ₂	N_>	MeO-	227-230
23-106	-NHCOCMe ₃	N_>	MeO-	254-256
23-107	-NHCOCH ₂ CHMe ₂	N_>	MeO-	261-262
23-108	-NHCONH(CH ₂) ₂ Me	N_>	MeO-	215-219
23-109	-NH ₂	N_>-	MeCH ₂ —	285-288
23-110	-NHCOMe	N_>	M'eCH ₂ —	294-295
23-111	-NHCOMe	N_>	MeCH ₂ O-	206-209
23-112	-NHCOMe	N_>	Me(CH ₂) ₃ O-	201-203
23-113	-NHCOMe	N_>	Me(CH ₂) ₆ O-	210-212
23-114	-NHCO(CH ₂) ₃ Cl	N	MeO-	191-194

〔表15〕

$$R_b \searrow S R_\epsilon$$

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
23-115	- X-2	N	MeO-	133-135
23-116	-NHCO(CH ₂) ₅ Cl	N	MeO-	223-225
23-117	-NHCO	N	MeO-	351-352
23-118	-NHCOMe	N	MeO MeO	265-267
23-119	-NHCOMe	N	Me ———	248-250 [°]
23-120	-NHCOMe	N	Me ₂ CH-	295-297
23-121	-NHCO(CH ₂) ₂ COOCH ₂ Me	N	MeO-	261-264
23-122	-NHCO(CH ₂) ₂ COOH	N	MeO-	334-336
23-123	-NH ₂	N	Me ₂ CH-	267-269
23-124	-NH ₂	N	MeO MeO	218-219
23-125	-NH ₂	N	Me Me-	248-250
23-126	-NH ₂	N		273-275
23-127	-NHCOMe	N_>_		295-296
23-128	-NHCOMe	N	Me Me	284-286
23-129	-NHCOMe	N_>	Me ₂ N-	289-291

〔表16〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
23-130	-NHCOCHMe ₂	N_>	Me ₂ CH-		284-285
23-131	-NHCOCMe ₃	N	Me ₂ CH-		293-295
23-132	-NHCONH(CH ₂) ₂ Me	N_>_	Me ₂ CH-		287-288
23-133 l	-NH ₂	N	Me Me		242-244
23-134	-NH ₂	N_>-	Me ₂ N-		309-311
23-135	-CH ₂ COOCH ₂ Me	N	MeO-	HCI	150-152
23-136	-CH ₂ NHCO-	N	MeO-		150-151
23-137	-NHCOMe	N_>	Me ₃ C-		280-281
23-138	-NHCOCHMe₂	N	Me ₃ C-		303-304
23-139	-NHCOCMe ₃	N	Me ₃ C-		317-319
23-140	-NHCOMe	N_>-		*	342-345
23-141	-NHCOCHMe ₂	N			297-298
23-142	-NHCOCMe ₃	N			313-315
23-143	-NH ₂	N	Me ₃ C-		254-257
23-144	-NH ₂	N			261-264
23-145	-CH ₂ COOH	N	MeO-		135-137
23-146	-CH ₂ CONHMe	N	MeO-(129-130

〔表17〕

$$R_b$$
 N R_ϵ

_	参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
0	23-147	-Me	N	- MeO-	132-133
	23-148	-NHCOMe	N	Me(CH ₂) ₂ —	256-258
	23-149	-NHCOCHMe ₂	N	Me(CH ₂) ₂ -	269-272
	23-150	-NHCO-	N_>_	Me(CH ₂) ₂ -	240-242
	23-151	-NHCOMe	N	$Me(CH_2)_3$	259-261
	23-152	-NHCOMe	N	Me(CH ₂) ₅ —	237-239
	23-153	-NHCOMe	N	CF3O-	296-298
	23-154	-NHCOCHMe ₂	N	CF ₃ O-{_>	285-286
	23-155	-NHCOCF ₃	N	MeO-	260-262
	23-156	-NHCONHCH₂Me	N	MeO-	224-226
	23-157	-NHCONHCH₂Me	N	Me ₂ CH-	181-183
	23-158	-NH ₂	N_>	Me(CH ₂) ₂ —	240-242
	23-159	-NH ₂	N	Me(CH ₂) ₃ —	204-206
	23-160	-NH ₂	N_>_	Me(CH ₂) ₅ —	178-179
	23-161	-NH ₂	N	CF3O-	262-264
	23-162	-COOH	N_>_	MeO-	141-143
	23-163	-NHCOCH₂Me	N_>_	Me ₃ C-	295-297
	23-164	-NHCO-	N_>_	Me ₃ C-	292-294
	23-165	-NHCO-()	N	Me ₃ C-	326-328

〔表18〕

	Ra	R _b	R _c	融点/℃
23-166	-NHCO-(_N	N	Me ₃ C-	326-329
23-167	-NHCOCH ₂ -	N_>	Me ₃ C-	277-279
23-168	-NHCO-	N_>	Me ₃ C-	309-311
23-169	-NHCONHCH ₂ Me	N_>	Me ₃ C-	289-292
23-170	-NHCONH(CH ₂) ₂ Me	N_>_	Me ₃ C-	212-214
23-171	-NHCOCH ₂ OMe	N_>	Me ₃ C-	248-249
23-172	-NHCOMe	N=>-	Me ₃ C-	228-230
23-173	-NHCOCH ₂ Me	N=>-	Me ₃ C-	244-246
23-174	-NHCOCHMe ₂	N=>-	Me ₃ C-	228-229
23-175	-NHCOCH ₂ -	N=>	Me ₃ C-	204-206
23-176	-NHCO-	N=	Me ₃ C-	216-218
23-177	-NHCO-	N=>_	Me ₃ C-	218-220
23-178	-NHCO-	N=\	Me ₃ C-	251-253
23-179	-NHCO-(N	N=>-	Me ₃ C-	271-273
23-180	-NHCONHCH₂Me	N=	Me ₃ C-	302-305
23-181	-NHCONH(CH ₂) ₂ Me	N=	Me ₃ C-	190-192
23-182	-NH ₂	N=>-	Me ₃ C-	239-241
23-183	-NH ₂	N	CF ₃ —	304-306

〔表19〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
23-184	-NHCOMe	N	CF ₃	328-330
23-185	-NHCOCH₂Me	N	CF ₃ -	284-286
23-186	-NHCOCHMe ₂	N_>	CF ₃ -	274-275
23-187	-NHCOCH2-	N	CF ₃ —	295-296
23-188	-NHCO-	N	CF ₃ -	254-255
23-189	-NHCO-	N	CF ₃	272-273
23-190	-NHCO-	N_>	CF ₃ —	262-264
23-191	-NHCO-(N	N	CF ₃ -	263-264
23-192	-NHCONHCH₂Me	N_>	CF ₃	206-207
23-193	-NHCONH(CH ₂) ₂ Me	N	CF ₃ -	208-210
23-194	-NHCOCH₂Me	N	Me Me	291-293
23-195	-NHCOCHMe ₂	N	Me Me	270-272
23-196	-NHCOCH₂—⟨¯¯⟩	N	Me Me	226-229
23-197	-NHCO-	N	Me Me	285-286
23-198	-NHCO-	N	Me Me	275-278

〔表20〕

参考例A化合	物 R _a	R _b	R _c	融点/℃
23-199	-NHCO-(=N	N	Me Me	267-270
23-200	-NHCO-(_N	N	Me Me	302-304
23-201	-NHCONHCH₂Me	N	Me Me	202-203
23-202	-NHCONH(CH₂)₂Me	N	Me	128-130
23-203	-NHCOCH₂OMe	N	Me Me	220-222
23-204	-NH ₂	N=>-	Me Me	237-240
23-205	-NHCOMe	N=	Me Me	288-289
23-206	-NHCOCH₂Me	N=)-	Me Me	292-293
23-207	-NHCOCHMe ₂	N=)	Me Me	253-254
23-208	-NHCOCH₂-⟨¯⟩	N=>-	Me Me	235-238

〔表21〕

参考例A化合物	物 R _a	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
23-209	-NHCO-	N=)—	Me Me		300-301
23-210	-NHCO-	_\N=_	Me Me		277-278
23-211	-NHCO-{\bigcirc}N	N=>-	Me Me		278-280
23-212	-NHCONHCH₂Me	N=>-	Me Me		220-224
23-213	-NHCONH(CH ₂) ₂ Me	 N=>—	Me Me	•	204-206
23-214	-COOCH₂Me	N	MeO-	,	149-150
23-215	-NHCOCH ₂ NMe ₂	N	Me ₃ C-		230-231
23-216	-NH ₂	N=>-	MeCH ₂ OCOCH ₂ O-		167-169
23-217	-NHCOMe	N=>-	MeCH ₂ OCOCH ₂ O-		195-197
23-218	-NHCOMe	N=>-	HOCOCH ₂ O-		266-270
23-219	-NH ₂	N	MeCH ₂ OCOCH ₂ O-		181-185
23-220	-NHCOMe	N	MeCH ₂ OCOCH ₂ O-		239-244
23-221	-NHCOMe	N	HOCOCH ₂ O-	HCI	237-242
23-222	NH O	N	MeO-		248-250

〔表22〕

$$R_b \downarrow S R_a$$

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
23-223	-NHCOCH ₂ OH	N_>	Me Me	_	243-245
23-224	-NHCOMe	N	Me Me		371-373
23-225	-NHCOMe	N MeCO ₂	Me Me		350-351
23-226	-NOCH ₂ —(T) COMe	N	Me Me		156-157
23-227	-NHOCH ₂ —	N_>_	Me Me		171-172
23-228	-NHCO	N_>_	Me—		276-278
23-229	-NHCO-	N	MeCH ₂ —		276-277
23-230	-NHCO-	N	Me(CH ₂) ₂ —		250-251
23-231	-NHCO-	N	Me(CH ₂) ₃ —		241-242
23-232	-NMeCOMe	N	MeO-	HCI	219-222
23-233	-NHMe	N	Me Me	ż	226-227

〔表23〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c ,	付加物	融点/℃
23-234	-NMeCOMe	N	Me Me		171-174
23-235	-NMeCOMe	N	Me	HCI	189-193
23-236	-NMeCO-	N	Me		210-214 [`]
23-237	-NMeCO-	N	Me Me	HCI	210-214
23-238	-NMeCO	N	Me		212-214
23-239	-NMeCO	N	Me Me	2HCl	206-210
23-240	-NHCO-	N	Me	HCI	285-287
23-241	-NHCO-	N_>-	Me Me	2HCI	264-269
23-242	NHCH₂Me	N	Me Me		179-182
23-243	-NHCO-	N	Me ₃ C-	2HCI	327-329
23-244	-NHCO-(=N	N	Me Me		293-295

〔表24〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	付加物	融点/℃
23-245	-NHCO-(=N N-)	N	Me ₃ C-		245-247
23-246	-NHCO-(N)	N	Me Me		269-270
23-247	-NHCO-	N	Me ₃ C-		171-173
23-248	-NMeCO-	N	MeO-		141-142
23-249	-NMeCO-	N	MeO-	HCI	194-196
23-250	-NMeCO-	N	MeO-		144-145
23-251	-NMeCO-	N	MeO-	2HCI	175-178
23-252	-NCOMe CH₂Me	N	MeO-	HCI	184-187
23-253	-NCO- CH₂Me	N	MeO-		128-130
23-254	-NCO- CH₂Me	N	MeO-	HCI	149-151
23-255	-NCO-(=N CH ₂ Me	$N \longrightarrow$	MeO-		144-145
23-256	-NCO-(=N CH ₂ Me	N	MeO-	2HCl	151-154
23-257	-NMeCOMe	N	Me ₃ C-	•	186-188

〔表25〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
23-258	-NMeCOMe	N_>-	Me ₃ C-	HCI	189-191
23-259	-NMeCO-	N_>	Me ₃ C-		204-206
23-260	-NMeCO-	N_>	Me ₃ C-	HCI	202-203
23-261	-NMeCO-	N_>_	Me ₃ C-		136-138
23-262	-NMeCO-	N_>	Me ₃ C-	2HCl	169-171
23-263	-NCOMe CH₂Me	N	Me ₃ C-		182-183
23-264	-NCOMe CH ₂ Me	N_>	Me ₃ C-	HCI	184-185
23-265	-NCO-CH ₂ Me	N_	Me ₃ C		222-224
23-266	-NCO-⟨□⟩ CH ₂ Me	N	Me ₃ C-	HCI	219-222
23-267	-NCO-√=N CH ₂ Me	N	Me ₃ C-		159-160
23-268	-NCO CH ₂ Me	N_>	Me ₃ C-	2HCI	159-191
23-269	-NHCH ₂ Me	N_>	MeO-		175-176
23-270	-NHMe	N_>_	Me ₃ C-		286-289
23-271	-NHCH ₂ Me	N_>	Me ₃ C-		223-225

〔表26〕

参考例A化合物	R _a	R _b .	R _c	付加物	融点/℃
23-272	-ŅCOMe CH₂Me	N	Me Me		159-161
23-273	-NCOMe CH₂Me	N	Me Me	HCI	179-184
23-274	-NCO- CH₂Me	N	Me Me		178-182
23-275	-NCO-(=N CH ₂ Me	N	Me Me		174-178
23-276	-NH(CH ₂)₂Me	N	Me Me		177-180
23-277	-NCOMe (CH ₂)₂Me	N	Me Me		130-132
23-278	-NCO- (CH₂)₂Me	N_	Me Me		138-140
23-279	-NCO-(=N (CH ₂) ₂ Me	N	Me Me		130-131
23-280	-NH(CH₂)₃Me	N	Me		165-168
23-281	-NHCH₂-⟨¯¯⟩	N	Me		186-188
23-282	-NCH ₂ -COMe	N	Me		193-195
23-283	-NH-⟨¯°⟩	N	Me		230-234

〔表27〕

	·			
参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
23-284	-N-COMEN	N	Me	183-187
23-285	-NCOMe (CH ₂) ₂ Me	N	MeO-	137-138
23-286	-NCO-(CH ₂) ₂ Me	N	MeO-(144-146
23-287	-NCO-(=N (CH ₂) ₂ Me	N	MeO-	131-132
23-288	-NCOMe CHMe ₂	N	MeO-	122-124
23-289	-NCOMe (CH ₂) ₂ Me	N_	Me ₃ C-	142-144
23-290	-NH(CH ₂) ₂ Me	N	MeO-	141-142
23-291	-NHCHMe ₂	N	MeO-	161-163
23-292	-NH(CH ₂) ₂ Me	N	Me ₃ C-	188-191
23-293	-NHCO- SO ₃ H	N	MeO-	131-132
23-294	-NHCOMe	O-N	Me Me	332-334

〔表28〕

参考例A化合物	Ra	R _b	R _c	融点 / ℃
23-295	-NCOCH=CH ₂	N_	MeO-	236-238
23-296	-NHCONH-	N	MeO-	217-219
23-297	-NHCONH-	N_>	Me ₃ C-	296-298
23-298	-NHCO-CO₂Me	N	MeO-	304-306
23-299	-NHCO-CO ₂ H	N	MeO-	332-335
23-300	-SMe	N	MeO-	127-128
23-301	———SMe	N	Me ₃ C-	125-126
23-302	————SMe	N	Me Me	142-144
23-303	-SOMe	N	MeO-	169-170
23-304	-SOMe	N	Me ₃ C-	184-185
23-305	-SOMe	N	Me Me	199-201
23-306	-√SO ₂ Me	N	MeO-	211-212
23-307	-√SO ₂ Me	N	Me ₃ C-	215-217
23-308	-√SO ₂ Me	N	Me Me	205-207
23-309	-{=}-SMe	N	F-{	115-118
23-310	-SMe	N	CI—	147-149
23-311	-SOMe	N	F-	186-188
23-312	-SOMe	N_	CI	187-189

〔表29〕

参考例A化合物	n Ra	R _b	R _{c.}	付加物	融点/℃
23-313	-√SO₂Me	N_>-	F—		191-194
23-314	-√SO ₂ Me	N_>_	CI—	•	202-204
23-315	-NHCONH-	N	Me Me		167-169
23-316	-NHCOCH₂CI	N_>	Me ₃ C-	HCI	267-269
23-317	-NH ₂	N	MeO-		227-229
23-318	-NHMe	N	MeO-		185-187
23-319	-NHCOMe	N	MeO-		247-250
23-320	-NHCH ₂ —	N	MeO-		179-183
23-321	-NHCOCH-	N_>	MeO-	HCI	232-236
23-322	-NHCOCH ₂ -N	N_>_	Me ₃ C-	·	234-235
23-323	-NHCOCH-C	N	MeO-{_}		233-234
23-324	-NHCOCH-	N	MeO-		175-176
23-325	-NHCOCHMe OH	N_>_	MeO-		221-222

〔表30〕

$$R_b$$
 N R_c

参考例A化合物	g R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
23-326	————SMe	N	Me Me—	159-161
23-327	———SOMe	N	Me Me	161-164
23-328	-√SO ₂ Me	N	Me Me	194-196
23-329	-NHCOCH ₂ OH	N_>-	MeO-	228-230
23-330	-NHCOCH₂OH	N	Me ₃ C-	261-263
23-331	-NHCO-CO ₂ Na	N	MeO-	386-389
23-332	-NHCO-CO ₂ Me	N	Me Me	300-303
23-333	-NHCO-CO ₂ Na	N	Me Me	393-395
23-334	-NCO-(CH ₂) ₂ CO ₂ CH ₂ Me	N	Me Me	123-125
23-335	-NCO $\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\frown}{\stackrel{\frown}{\bigcirc}}}$ (CH ₂) ₂ CO ₂ CH ₂ Me	N	Me Me	161-163
23-336	-NH(CH ₂) ₂ CO ₂ CH ₂ Me	N	Me Me	161-162
23-337	-NHCO-CO ₂ H	N	Me Me	347-349
23-338	-NCO-(CH ₂ CO ₂ CH ₂ Me	N	Me Me	166-167

〔表31〕

参考例A化合物	物 R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
23-339	-NCO-(T) N CH ₂ CO ₂ CH ₂ Me	N	Me	146-147
23-340	-NHCH ₂ CO ₂ CH ₂ Me	N	Me	142-143
23-341	-NHCO-	N	Me Me	253-256
23-342	CO₂H ·	N	Me Me	350-353
23-343	-NHCO-	N_>	Me Me	257-261
23-344	-NHCO-()-CI	N	Me Me	276-279
23-345	HO -NHCO-	N	Me Me	303-304
23-346	-NH(CH ₂) ₂ CO ₂ CH ₂ -) N	Me Me	149-150
23-347	-NHCONH-	N	Me	175-177
23-348	-NHCO-()-CO ₂ Me	N	Me	272-274
23-349	-NHCO-⟨¯¯∕-CO₂H	N	Me	341-343

参考例A23-128

N-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アセトアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.50 g, 1.78 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.51 mmol) の N, N-ジメチルアセトアミド (5 mL) 溶液に、塩化アセチル (0.21 g, 2.67 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.17 g (収率 29%) を得た。

10 融点 284-286℃。

15

25

参考例A23-133

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩(5.0 g, 13 mmol) とチオ尿素(1.0 g, 14 mmol) のアセトニトリル(60 mL)溶液に、トリエチルアミン(1.9 ml, 14 mmol) を滴下し、室温で3時間かき混ぜた。溶媒を減圧濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄後、乾燥、溶媒を留去した。得られた粗結晶を酢酸エチルより再結晶して表題化合物2.0 g(7.2 mmol, 収率55%)を得た。融点242-244℃。

20 参考例A23-137

N-[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド

[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.40 g, 1.29 mmol) と 4-ジメチルアミノピリジン(0.05 g, 0.39 m mol) の N,N-ジメチルアセトアミド(4 mL)溶液に、塩化アセチル(0.15 g, 1.9 4 mmol)を加え、80℃で14時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物0.23 g(収率50%)を得た。

融点 280-281℃。

参考例A23-143

[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

5 2-プロモ-1-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン臭化 水素酸塩(5.0 g, 12 mmol) とチオ尿素(0.95 g, 13 mmol) のアセトニトリル(60 mL) 溶液に、トリエチルアミン(1.8 ml, 13 mmol) を滴下し、3 時間還流した。溶媒を減圧留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、析出した 固体を濾取した。得られた粗結晶をエタノールより再結晶して表題化合物 2.6 g (8.4 mmol, 収率 69%) を得た。

融点 254-257℃。

参考例A23-164

N-[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル] ベンズアミド

[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.50 g, 1.62 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン(0.05 g, 0.39 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(5 mL)溶液に、塩化ベンゾイル(0.15 g, 1.94 mmol)を加え、80℃で14時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗
 結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.44 g(収率66%)を得た。

融点 292-294℃。

参考例A23-165

N-[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

25 [4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.50 g, 1.62 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.49 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (5 mL) 溶液に、塩化ニコチノイル塩酸塩 (0.43 g, 2.42 mmol) を加え、70℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナト

リウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.49 g (収率 73%) を得た。

融点 326-328℃。

5 参考例A 2 3 - 1 6 8

N-[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]シクロペンタンカルボキサミド

[4-[4-(1,1-ジメチルエチル)フェニル]-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.50 g, 1.62 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン(0.06 g, 0.49 mm ol)の N,N-ジメチルアセトアミド(5 mL)溶液に、塩化シクロペンタンカルボニル(0.32 g, 2.42 mmol)を加え、70℃で14時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物0.43 g(収率66%)を得た。

15 融点 309-311℃。

参考例A23-194

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]プロ ピオンアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.52 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (20 mL) 溶液に、塩化プロピオニル (0.18 g, 1.96 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.41 g (収率 67%) を得た。

25 融点 291-293℃。

参考例A23-195

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-2-メ チルプロピオンアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.50 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.53 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド (20 mL) 溶液に、塩化 2-メチルプロピオニル (0.20 g, 1.91 mmol)を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.52 g (収率 83%)を得た。

融点 270-272℃。

参考例A23-196

N-[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]-2-フ 10 ェニルアセトアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.52 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (15 mL) 溶液に、塩化 2-フェニルアセチル (0.32 g, 2.0 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.33 g (収率 46%) を得た。

融点 226-229℃。

15

参考例A23-197

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル] ベン 20 ズアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.52 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (20 mL) 溶液に、塩化ベンゾイル (0.30 g, 2.15 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、

25 析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.18 g (収率 26%) を得た。

融点 285-286℃。

参考例A23-198

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]シクロペンタンカルボキサミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.07 g, 0.56 mmol) の N,N-5 ジメチルアセトアミド (10 mL) 溶液に、塩化シクロペンタンカルボニル (0.33 g, 2.47 mmol) を加え、70℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。 粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.41 g (収率 59%) を得た

10 融点 275-278℃。

参考例A23-199

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコ チンアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.52 g, 1.9 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.07 g, 0.56 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (10 mL) 溶液に、塩化ニコチノイル塩酸塩(0.51 g, 2.86 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.44 g (収率 61%) を得た。

20 融点 267-270℃。

参考例A23-200

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]イソ ニコチンアミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.07 g, 0.56 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (10 mL) 溶液に、塩化イソニコチノイル塩酸塩(0.48 g, 2.72 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。

粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.22 g (収率 32%) を得た。 融点 302-304℃。

参考例A23-201

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-5 エチルウレア

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド (10 mL) 溶液に、イソシアン 酸エチル(0.20 g, 2.8 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.27 g (収率 42%) を得た。

融点 202-203℃。

10

20

参考例A23-202

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-15 プロピルウレア

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.51 g, 1.8 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド (15 mL) 溶液に、イソシアン 酸プロピル(0.23 g, 2.67 mmol) を加え、80℃で 14 時間攪拌した。反応混合物 に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗 いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.23 g (収率 33%) を得た。

融点 128-130℃。

参考例A23-246

N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル] ピラ 25 ジンカルボキサミド

[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン (0.50 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン (0.06 g, 0.53 mmol) の N,N-ジメチルアセトアミド (5 mL) 溶液に、塩化ピラジンカルボニル (0.44 g, 2.7

mmol) を加え、70℃で 14 時間攪拌した。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体を濾取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.41 g (収率 59%) を得た。

融点 269-270℃。

5 参考例A 2 4

1-プロモ-3-エチルベンゼン

3-エチルアニリン(10.0 g, 82.5mmol)の 50%硫酸水溶液(43.6 g)に 0℃で亜硝酸ナトリウム(6.83 g, 99.0 mmol)の水溶液(16.5 mL)を 30 分かけて滴下した。得られた反応混合物を 0℃で 45 分間かき混ぜた。このジアゾニウム塩の溶液を、

10 ゆるやかに加熱還流している臭化銅(I)(12.4 g, 86.6 mmol)の 48%臭化水素酸溶液(82.5 mL)に少しずつ加えた。加えた後、反応混合物を 30 分間加熱還流した。 反応混合物を室温に冷やしてエーテルで抽出した。抽出液を 1N-水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順に洗浄し、ろ過、乾燥して濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 20:1)で精製して表題化合

油状物。

15

物 6.13 g(収率 40 %)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.23 (3H, t, J= 7.5 Hz), 2.63 (2H, q, J= 7.5 Hz), 7.1 1-7.20 (2H, m), 7.28-7.38 (2H, m).

参考例A25

20 参考例A 2 4 に準じ、3-エチルアニリンの代わりに、3-(1-メチルエチル)アニ リンを用いて下記の参考例A化合物 2 5 を合成した。

参考例A化合物 2 5:1-ブロモ-3-(1-メチルエチル) ベンゼン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.24 (6H, d, J= 7.0 Hz), 2.77-2.99 (1H, m), 7.03-7.16 25 (2H, m), 7.27-7.34 (1H, m), 7.37 (1H, s).

参考例A26

3-エチル安息香酸

アルゴン雰囲気下、1-プロモ-3-エチルベンゼン(5.1 g, 28 mmol)のテトラヒ

ドロフラン溶液(45 LL)を、マグネシウム片(0.74 g, 31 mmol)のテトラヒドロフラン混合物(5.0 mL)に滴下し、そのまま 30 分間かき混ぜた。粉砕したドライアイスに反応混合物を加えてそのまま 1 時間かき混ぜた。反応混合物に 1N-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥、ろ過、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 5:1)で精製して表題化合物 3.87 g(収率 93 %)を得た。

油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.28 (3H, t, J= 7.5 Hz), 2.73 (2H, q, J= 7.5 Hz), 7.3 4-7.50 (2H, m), 7.92-7.98 (2H, m).

10 参考例A27

参考例A 2 6 に準じ、1-ブロモ-3-エチルベンゼンの代わりに、1-ブロモ-3-(1-メチルエチル) ベンゼン、1-ブロモ-4-フルオロ-3-メチルベンゼンを用いて下記の参考例A化合物 2 7 - 1 及び 2 7 - 2 を合成した。

参考例A化合物27-1:3-(1-メチルエチル)安息香酸

15 油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.29 (6H, d, J= 7.0 Hz), 2.98-3.06 (1H, m), 7.38-7.54 (2H, m), 7.90-8.02 (2H, m).

参考例A化合物27-2:4-フルオロ-3-メチル安息香酸

融点 165-167℃。

20 参考例A28

3-エチルベンゾイルクロリド

3-エチル安息香酸(9.40g, 62.6 mmol)を 0℃で塩化チオニル(45mL)にゆっくり加え、N, N-ジメチルホルムアミド(3 滴)を滴下した。得られた反応混合物をそのまま 2 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮し、未精製のまま次の反応に用いた

25

参考例A29

参考例A28に準じ、3-エチル安息香酸の代わりに、3-(1-メチルエチル)安息香酸、4-フルオロ-3-メチル安息香酸、4-シクロヘキシル安息香酸を用いて下記

の参考例A化合物 29-1~29-3を合成した。

参考例A化合物29-1:3-(1-メチルエチル)ベンゾイルクロリド 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物29-2:4-フルオロ-3-メチルベンゾイルクロリド

5 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物29-3:4-シクロヘキシルベンゾイルクロリド 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A30

参考例A14に準じ、4-クロロベンゾイルクロリドの代わりに、3-トリフルオロメチルベンゾイルクロリド、3,5-ジクロロベンゾイルクロリド、3-エチルベンゾイルクロリド、3-エチルベンゾイルクロリド、3-エチルエチル)ベンゾイルクロリド、4-フルオロ-3-メチルベンゾイルクロリド、4-シクロヘキシルベンゾイルクロリド、3-フルオロベンゾイルクロリドをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物30-1~30-7を合成した。

15 参考例A化合物 3 0 - 1:N-(3-トリフルオロメチルベンゾイル) プロピレンイミン

油状物。

25

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.42 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.20 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 6-2.67 (2H, m), 7.61 (1H, t, J= 7.7 Hz), 7.81 (1H, d, J= 7.7 Hz), 8.21 (

20 1H, d, J= 7.7 Hz), 8.30 (1H, s).

参考例A化合物 $30-2: \mathbb{N}$ -(3,5-ジクロロベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.1 Hz), 2.19 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.57 (1H, t, J= 5.5 Hz), 2.57-2.70 (1H, m), 7.54 (1H, t, J= 1.8 Hz), 7.88 (2 H, d, J= 1.8 Hz).

参考例A化合物 30-3:N-(3-エチルベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.27 (3H, t, J= 7.5 Hz), 1.40 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.14

(1H, d, J= 2.9 Hz), 2.52-2.61 (2H, m), 2.71 (2H, q, J= 7.5 Hz), 7.32-7. (2H, m), 7.81-7.89 (2H, m).

参考例A化合物 3 0 - 4: N-[3-(1-メチルエチル) ベンゾイル] プロピレンイミン油状物。

- 5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.29 (6H, d, J= 7.0 Hz), 1.40 (3H, d, J= 5.9 Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.7 Hz), 2.51-2.64 (2H, m), 2.87-3.10 (1H, m), 7.33-7.46 (2H, m), 7.84 (1H, dt, J= 7.0, 1.8 Hz), 7.91 (1H, s). 参考例A化合物 3 0 5: N-(4-フルオロ-3-メチルベンゾイル)プロピレンイミ
- 10 油状物。

ン

- ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.39 (3H, d, J= 5.4 Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.4 Hz), 2.33 (s, 3H), 2.51-2.61 (2H, m), 7.06 (1H, t, J= 8.8 Hz), 7.81-7.90 (2H, m). 参考例A化合物 3 0 6: N-(4-シクロヘキシルベンゾイル) プロピレンイミン油状物。
- 15 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1.22-1.54 (7H, m), 1.67-1.89 (6H, m), 2.12 (1H, d, J= 3.2 Hz), 2.52-2.60 (3H, m), 7.28 (2H, d, J= 8.3 Hz), 7.95 (2H, d, J= 8.3 Hz).
 - 参考例A化合物 30-7:N-(3-フルオロベンゾイル) プロピレンイミン油状物。
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.16 (1H, d, J= 3.3 Hz), 2.5 2-2.68 (2H, m), 7.25 (1H, ddd, J= 8.4, 2.6, 1.1 Hz), 7.43 (1H, ddd, J= 8.1, 7.7, 5.5 Hz), 7.69 (1H, ddd, J= 8.1, 2.6, 1.5 Hz), 7.81 (1H, ddd, J= 7.7, 1.5, 1.1 Hz).

参考例A31

25 参考例A 1 6 に準じ、N-(2-クロロベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(3-トリフルオロメチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3,5-ジクロロベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3-エチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-[3-(1-メチルエチル)ベンゾイル]プロピレンイミン、N-(4-フルオロ-3-メチルベンゾイ

ル)プロピレンイミン、N-(4-シクロヘキシルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3-フルオロベンゾイル)プロピレンイミンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物31-1~31-7を合成した。

参考例A化合物31-1:2-(4-ピリジル)-1-(3-トリフルオロメチルフェニル)

5 エタノン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 4.33 (2H, s), 7.21 (2H, d, J= 6.0 Hz), 7.65 (1H, dd, J= 8.4, 7.7 Hz), 7.87 (1H, d, J= 7.7 Hz), 8.18 (1H, d, J= 8.4 Hz), 8.26 (1H, s), 8.59 (2H, d, J= 6.0 Hz).

10 参考例A化合物 3 1 - 2 : 1-(3,5-ジクロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 163-164℃。

参考例A化合物 3 1 − 3 : 1-(3-エチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 融点 102-103℃。

参考例A化合物31-4:1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エ

15 タノン

融点 50-52℃。

参考例A化合物 3 1 - 5:1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン

融点 86-88℃。

20 参考例A化合物 3 1 - 6:1-(4-シクロヘキシルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタ ノン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.32-1.52 (5H, m), 1.77-1.89 (5H, m), 2.58 (1H, m), 4. 26 (2H, s), 7.20 (2H, d, J= 6.3 Hz), 7.32 (2H, d, J= 8.4 Hz), 7.93 (2H,

25 d, J = 8.4 Hz), 8.56 (2H, d, J = 6.3 Hz).

参考例A化合物 3 1 - 7:1-(3-フルオロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン 非晶状粉末。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 4.28 (2H, s), 7.20 (2H, d, J= 6.2 Hz), 7.33 (1H, ddd,

J=8.1, 2.6, 1.1 Hz), 7.49 (1H, ddd, J=8.1, 7.7, 5.5 Hz), 7.68 (1H, ddd, J=9.5, 2.6, 1.5 Hz), 7.79 (1H, ddd, J=7.7, 1.5, 1.1 Hz), 8.58 (2H, d, J=6.2 Hz).

参考例A32

5 参考例A 1 7 に準じ、 γ ーピコリンの代わりに 2,4-ルチジン、 γ ーコリジンを 用いて、下記の参考例A化合物 3 2 - 1 \sim 3 2 - 4 を合成した。

参考例A化合物 3 2 - 1:1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタ ノン

融点 56-57℃。

10 参考例A化合物 3 2 - 2:1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル) エタノン

油状物。

15

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2.38 (6H, s), 2.54 (3H, s), 4.21 (2H, s), 6.98-7.10 (1 H, m), 7.01 (1H, m), 7.06 (1H, s), 7.23 (1H, s), 7.60 (2H, s), 8.42-8.45 (1H, m).

参考例A化合物 3 2 - 3:2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン

融点 46-48℃。

参考例A化合物32-4:1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリ

20 ジル)エタノン

融点 135-136℃。

参考例A33

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル) エタノン

25 2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-メチルピリジン(20 g, 97 mmol)の無水 テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブ チルリチウムヘキサン溶液(140 mL, 0.23 mol)を滴下した。滴下終了後室温で 30 分間かき混ぜた後、-78℃に冷却した。N-(4-メトキシベンゾイル)プロピレンイ

ミン(25 g, 0.13 mol)の無水テトラヒドロフラン(50 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)及びイソプロピルエーテル(300 mL)を加え、得られた粗結晶をろ取した。この粗結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶することにより表題化合物 23 g (収率 69 %)を得た。

5 融点 187-190℃。

参考例A34

10

15

参考例A 3 3 に準じ、N-(4-メトキシベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3,5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物 34-1 及び 34-2 を合成した。

参考例A化合物 3 4 - 1:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン

融点 144-146℃。

参考例A化合物 34-2:2-(2-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3,5-ジメチルフェニル) エタノン

融点 133-136℃。

参考例A35

2-フルオロ-4-メチルピリジン

ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (Journal of M edicinal Chemistry), 33巻, 1667-1675頁, 1 990年に記載の方法に準じて合成した。

沸点 82-86℃ (10kPa)。

参考例A36

2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン

25 アルゴン雰囲気下、ジイソプロピルアミン(44 mL, 0.31 mol)の無水テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムヘキサン溶液(190 mL, 0.31 mol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて 2-フルオロ-4-メチルピリジン(34.5 g, 0.31 mol)の無水テトラヒドロ

フラン(30 mL)溶液を加えた。反応混合物を-10℃で 30 分間かき混ぜた。反応溶液を-78℃に冷却し N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン(52 g, 0.30 mol)の無水テトラヒドロフラン(30 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残さをイソプロピルエーテルから再結晶することにより表題化合物 35 g(収率 52 %)を得た。

融点 66-67℃。

参考例A37

5

参考例A36に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりにN-10 (3-メトキシベンゾイル)プロピレンイミンを用いて、下記の参考例A化合物37を合成した。

参考例A化合物 3 7:2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル)エタ ノン

油状物

15 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3.86 (3H, s), 4.31 (2H, s), 6.86 (1H, s), 7.03-7.19 (2 H, m), 7.31-7.59 (3H, m), 8.18 (1H, d, J= 5.6 Hz).

参考例A38

参考例A21に準じ、4-メチルチオベンゾニトリルの代わりに、2-メチルベンゾニトリル、3-メチルベンゾニトリル、4-メチルベンゾニトリル、2-クロロベン ゾニトリル、3-クロロベンゾニトリル、4-クロロベンゾニトリル、3-メトキシベンゾニトリル、4-メトキシベンゾニトリル、2-フルオロベンゾニトリル、3-フルオロベンゾニトリル、4-フルオロベンゾニトリル、ピペロニロニトリル、3-メトキシカルボニルベンゾニトリル、4-メトキシカルボニルベンゾニトリル、バレロニトリル、ヘ25 キサンニトリル、3-フェニルプロピオニトリル、4-フェニルブチロニトリルをそ

参考例A化合物38-1:2-メチル(チオベンズアミド)

れぞれ用いて、下記の参考例A化合物38-1~38-21を合成した。

油状物

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2.37 (3H, s), 6.88 (1H, br s), 7.06-7.23 (3H, m), 7.2 4-7.31 (1H, m), 7.88 (1H, br s).

参考例A化合物38-2:3-メチル(チオベンズアミド) 融点 88-89℃。

5 参考例A化合物 3 8 - 3:4-メチル(チオベンズアミド) 融点 172-174℃。

参考例A化合物 3 8 - 4 : 2-クロロチオベンズアミド 融点 58-59℃。

参考例A化合物38-5:3-クロロチオベンズアミド

10 融点 114-115℃。

参考例A化合物 3 8 − 6 : 4-クロロチオベンズアミド 融点 130-131℃。

参考例A化合物 38-7:3-メトキシチオベンズアミド油状物

15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 3.86 (3H, s), 7.02-7.08 (1H, m), 7.31-7.36 (3H, m), 7. 46-7.49 (1H, m), 7.76 (1H, br s).

参考例A化合物 3 8 - 8:4-メトキシチオベンズアミド 融点 148-149℃。

参考例A化合物38-9:2-フルオロチオベンズアミド

20 融点 113-114℃。

参考例A化合物38-10:3-フルオロチオベンズアミド 融点 151-152℃。

参考例A化合物 3 8 − 1 1 : 4-フルオロチオベンズアミド 融点 156-157℃。

25 参考例A化合物 3 8 − 1 2 : 4-ニトロチオベンズアミド 融点 159-160℃。

参考例A化合物38-13:チオピペロニルアミド 融点 188-189℃。

参考例A化合物 38-14:3-メトキシカルボニルチオベンズアミド 融点 140-141 \mathbb{C} 。

参考例A化合物38-15:4-メトキシカルボニルチオベンズアミド 融点 191-192℃。

5 参考例A化合物38-16: チオブチルアミド

油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (3H, t, J= 7.6 Hz), 1.72-1.93 (2H, m), 2.64 (2H, t, J= 7.6 Hz), 7.02 (1H, br s), 7.77 (1H, br s).

参考例A化合物38-17: チオイソブチルアミド

10 油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.28 (6H, d, J= 5.8 Hz), 2.79-2.96 (1H, m), 6.99 (1H, br s), 7.71 (1H, br s).

参考例A化合物38-18:チオバレルアミド

油状物

15 'H-NMR (CDC1₃) δ: 0.94 (3H, t, J= 7.3 Hz), 1.31-1.49 (2H, m), 1.68-1.83 (2H, m), 2.67 (2H, t, J= 7.7 Hz), 6.92 (1H, br s), 7.73 (1H, br s). 参考例A化合物 3 8 - 1 9: ヘキサンチオアミド 油状物

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 0.90 (3H, t, J= 6.9 Hz), 1.22-1.45 (4H, m), 1.70-1.84

20 (2H, m), 2.66 (2H, t, J= 7.5 Hz), 7.05 (1H, br s), 7.91 (1H, br s).

参考例A化合物38-20:3-フェニル(チオプロピオンアミド)

融点 83-84℃。

参考例A化合物38-21:4-フェニル(チオブチルアミド)

融点 60-61℃。

25 参考例A39

参考例A6に準じ、1-(4-メトキシフェニル)-2-(3-ピリジル)エタノンの代わりに、2-(4-ピリジル)-1-(3-トリフルオロメチルフェニル)エタノン、1-(3,5-ジクロロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3-エチルフェニル)-2-(4-ピリジ

ル)エタノン、1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(4-シクロヘキシル4-フルオロ-3-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(4-シクロヘキシルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、1-(3-フルオロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン、2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン、2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル)エタノン、1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチルフェニル)-2-(2-メチルー4-ピリジル)エタノン、1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチルー4-ピリジル)エタノン、2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン、1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物39-1~39-13を合成した。

10 参考例A化合物 3 9 - 1:2-プロモ-2-(4-ピリジル)-1-(3-トリフルオロメチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物 3 9 - 2:2-ブロモ-1-(3,5-ジクロロフェニル)-2-(4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

15 融点 253-254℃

20

参考例A化合物 3 9 - 3:2-プロモ-1-(3-エチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタ ノン臭化水素酸塩

融点 146-148℃。

参考例A化合物 3 9 - 4:2-ブロモ-1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 143-144℃。

参考例A化合物39-5:2-プロモ-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 211-214℃。

25 参考例A化合物 3 9 - 6:2-プロモ-1-(4-シクロヘキシルフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 189-191℃。

参考例A化合物39-7:2~ブロモ-1-(3-フルオロフェニル)-2-(4-ピリジル)エ

タノン臭化水素酸塩

融点 191-194℃。

参考例A化合物39-8:2-プロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

5 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物39-9:2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物39-10:2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 144-146℃。

10

参考例A化合物39-11:2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

15 参考例A化合物 3 9 - 1 2:2-ブロモ-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A化合物39-13:2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

20 融点 208-212℃。

参考例A40

2-プロモ-2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル)
25 エタノン(0.36 g, 1.1 mmol)の酢酸(5 mL)溶液に臭素(0.058 mL, 1.1 mmol)を加え、混合物を室温で 1 時間かき混ぜた。反応混合物を濃縮し、残さをイソプロピルエーテルで洗浄して、表題化合物 0.44 g(収率 82%)を得た。

非晶状粉末

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.55 (6H, s), 3.92 (3H, s), 6.35 (1H, s), 6.99-7.03 (2 H, m), 7.66 (1H, dd, J= 6.6, 1.8 Hz), 8.02-8.07 (2H, m), 8.20 (1H, d, J= 6.6 Hz), 8.70 (2H, d, J= 1.8 Hz), 11.02 (1H, br s).

参考例A41

- 参考例A 4 0 に準じ、2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル) エタノンの代わりに、2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン及び 2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3,5-ジメチルフェニル) エタノンをそれぞれ用いて、下記の参考例A化合物 41-1 及び 41-2 を合成した。
- 10 参考例A化合物 4 1 1:2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

参考例A化合物 4 1 - 2:2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3,5-ジメチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

15 未精製のまま次の反応に用いた。

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例A42

エチル (4-フェニル-1-ピペラジニル)カルボチオイルカルバマート

エチル イソチオシアナトホルマート(8.1 g, 62 mmol)のアセトン(30 mL)溶液に 1-フェニルピペラジン(10 g, 62 mmol)を加え、混合物を 1 時間加熱還流させた。反応混合物を濃縮し、粗結晶を酢酸エチルで再結晶して、表題化合物 13 g(収率 73%)を得た。

融点 134-135℃。

参考例A43

. 20

4-フェニル-1-ピペラジンカルボチオアミド

25 エチル (4-フェニル-1-ピペラジニル)カルボチオイルカルバマート(13 g, 44 mmol)を濃塩酸(44 mL)に加え、混合物を 80℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を 8N-水酸化ナトリウム水溶液で塩基性とし、結晶をろ取した。結晶を水で洗浄し乾燥して、表題化合物 6.1 g(収率 63%)を得た。

融点 178-179℃。

参考例A44

以下の表32~表42に記載の参考例A化合物44-1~44-129を、参 考例A8~12、参考例A44-1、特開昭61-10580号公報及びUSP 4,612,321に記載の方法に準じて合成した。

〔表32〕

参考例A化合物	勿 R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
44-1		N	F-	135-137
44-2	-NH ₂	N	F—	267-269
44-3	OMe -NHCO-CO ₂ Me	N	Me Me	246-248
44-4	-Ме	N	Me	74-75
44-5	—€_N	N	Me	110-111
44-6	~\$]	N	Me	107-108
44-7	-SMe	N	Me	101-102
44-8	-SOMe	N	Me	188-189
44-9	-NH ₂	N	CF ₃	229-230
44-10	-NHCOMe	N	CF₃ —	247-249
44-11	-NHCONH	N	CF ₃	208-210
44-12	-NHCO-CO₂Me	N	CF ₃	279-281
44-13	-NHCO-√_CO ₂ H	N	CF ₃	351-353
44-14	-SMe	N	CF ₃	92-93

〔表33〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
44-15	-SMe	N	Me—	153-154
44-16	SOMe	N_>-	Me—	172-173
44-17	—√SO ₂ Me	N	Me—	221-222
44-18	-NHCO-CO ₂ H	N	Me	259-262
44-19	-NHMe	N	Me	199-202
44-20	-NHCH₂Me	N	Me	190-191
44-21	-NMeCOMe	N	Me	169-170
44-22	-NMeCONH	N	Me	190-191
44-23	-NMeCO-CO ₂ Me	N	Me	134-135
44-24	-CH₂Me	N	Me	56-58
44-25	—ÇO₂Me	N	Me	152-153
44-26	-√SO ₂ Me	N	Me	171-174
44-27	-NHCOMe	N	CI	307-308
44-28	-NH ₂	N	F	263-264

〔表34〕

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
44-29	-NHCOMe	N	F	326-328
44-30	-NHCONH-	N	F	227-228
44-3 1	-SMe	N	F	117-119
44-32	—⟨¯>CO₂Me	N	F.	144-145
44-33	-NH ₂	N		232-234
44-34	-√SO ₂ Me	N	F.	188-189
44-35	—————————————————————————————————————	N	F	316-318
44-36	-SOMe	N	F	165-166
44-37	-NHCOMe	N		304-306
44-38	-NHCONH	N		210-213
44-39	-NHCONH	N	Me	223-224
44-40	-NHCONH	N	Me	206-207
44-41	-NHCONH-CI	N	Me	205-206
44-42	-NHCONH	N	Me	227-229

〔表35〕

——————— 参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
44-43	-NHCONH	N	Me	190-193
44-44	-NHCONH—————Me	N	Me	220-221
44-45	-NHCONH-CN	N	Me	208-210
44-46	— СО₂Н	N	Me	335-336
44-47	CO ₂ Me	N	Me	103-104
44-48	~~~°	N	Me	143-145
44-49	Me	N	Me	油状物
44-50	Me	N	Me	86-87
44-51	————Me	N	Me	137-138
44-52	-NH ₂	N	CI	332-333
44-53	-NHCONH	N	Me	193-194
44-54	-NHCONH———OMe	N	Me	1 64-166
44-55	-NHCONH	N	Me	197-199

〔表36〕

参考例A化合物	勿 R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
44-56	-NHCONH-	N	Me	190-192
44-57	-NHCONH-	N	Me	192-194
44-58	$\overline{}$	N	MeO-	133-134
44-59		N	F—	153-154
44-60	-NHCONH-\(\bigcirc\)-NO2	N	Me	158-163
44-61	-NHCONH-\(\bigcirc\)-NMe2	N	Me	168-170
44-62	-NHCONH— CO₂Et	N	Me	212-215
44-63	-NHCONH-CO ₂ Et	N_>_	Me.	203-205
44-64	~ CI	N	Me	131-132
44-65	-CI	N	Me Me	152-153
44-66	CI	N	Me Me	123-124
44-67	→	N	Me	142-144

[表37]

参考例A化合物	勿 R _a	R _b	, Hc	融点 / ℃
44-68	————ОМе	N	Me Me	137-139
44-69	→\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{	N	Me	209-210
44-70	OMe	N	Me Me	111-112
44-71	-(CH ₂) ₂ Me	N	Me Me	74-75
44-72	-CHMe ₂	N	Me Me	104-105
44-73	S	N	Me	120-121
44-74	-(CH ₂) ₃ -	N	Me Me	油状物
44-7 <u>.</u> 5	-(CH ₂) ₂ -(T)	r	Me Me	油状物
44-76	-(CH ₂) ₃ Me	N	Me Me	油状物
44-77	-(CH₂)₄Me	N	Me Me	油状物

〔表38〕

$$R_b$$
 S R_a

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
44-78	F_	N	Me Me	147-148
44-79		N	Me Me	101-102
44-80	———F	ri	Me	153-154
44-81	-NHCOMe	N	MeCH ₂	253-254
44-82	————SMe	N	MeCH ₂	98-99
44-83	-NH ₂	N	MeCH ₂	201-202
44-84	NHCONH— CO₂H	N	Me	189-192
44-85	-NHCONH-√CO ₂ H	N	Me	217-220
44-86		N	Me Me	107-109
44-87	−CO ₂ Me	N	CI	162-164
44-88	 CO₂H	N	CI	332-334
44-89	-NHCONH-	N	CI	288-290

〔表39〕

参考例A化合	物 R _a	R _b	R _c	融点/℃
44-90	-√_CO ₂ Me	N	MeO	130-131
44-91	-CO ₂ H	N	MeO	296-297
44-92	CO₂H	N	Me	251-252
44-93	—(¯)—CO₂Me	N	Me ·	165-166
44-94	CO₂Me	N	Me Me	129-130
44-95	————CO₂H	N	Me Me	349-350
44-96	CO ₂ H	N	Me	269-270
44-97	-SOMe	N	MeCH ₂	126-127
44-98	-NHCO-CO ₂ Me	N	MeCH ₂	290-291
44-99	-NHCO-⟨>-CO₂H	N	MeCH ₂	324-326
44-100	-NH ₂	N	Me ₂ CH	197-198
44-101	-NHCO-CN	N	Me	269-270

〔表40〕

———————参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	
多专例A1L口物 —————	га .	d ¹¹	' 'C	
44-102	-NHCO-CN	N	Me	315-316
44-103	⟨CO₂Me	N	Me F—	189-190
44-104	—————————————————————————————————————	N	Me F—	325-328
44-105	-NH ₂	N	Me F—	249-251
44-106	-NHCONH-	N	Me F—	187-189
44-107	-NHCONH	N	MeCH ₂	169-171
44-108	—⟨¯>CO₂Me	N	MeCH ₂	122-124
44-109	-NHCONH	N	MeO	250-252
44-110	——CO₂H	N	MeO	296-297
44-111	—⟨¯¯>−CO ₂ Me	N	Me ₂ CH	137-139
44-112	-€-CO ₂ H	N	Me ₂ CH	272-274
44-113	-NHCONH-	N	Me ₂ CH	170-173
44-114	-NHCO-√CO₂Me	N	Me ₂ CH	299-300

〔表41〕

$$R_c$$
 N R_a

参考例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
44-115	-NHCO-(CO₂H	N	Me ₂ CH	385-387
44-116	-NHCO-NHCO-N-N	N	Me	281-285
44-117	-NHCONHCON-N	N	Me	287-290
44-118	-N_N-{_>	N	Me	120-121
44-119	-N_N-{_}	N	Me	147-148
44-120	-CH₂Me	N	CI	87-88
44-121	-CH ₂ Me	N	CI—	90-91
44-122	-CH ₂ Me	N	Me—	83-84
44-123	-	N	Me Me	118-120
44-124	-CH ₂	N	Me Me	油状物
44-125	-CONH ₂	N	Me	266-267

〔表42〕

参考例A化合物	R _a	Яь	R _c	融点 / ℃
44-126	N.N. N.N.	N_>	Me	267-270
44-127	ОН	N	Me	248-249
44-128	F-F	N	Me	127-129
44-129	−N_N-Me	N	Me	154-155

参考例A44-1

5 4-(4-フルオロフェニル)-2-フェニル-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾール 2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩(1.6 g, 4.1 mmol)とチオベンズアミド(0.57 g, 4.2 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(5 mL)溶液を室温で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水を注ぎ、析出した固体をろ取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。

10 粗結晶を酢酸エチルから再結晶して表題化合物 0.27 g(収率 19 %)を得た。 融点 135-137℃。

先に挙げた参考例A44のプロトン核磁気共鳴スペクトルを以下の表43に示す

〔表43〕

参考例化合物番号	プロトン核磁気共鳴スペクトル
44-49	¹ H-NMR (CDCl ₃) δ : 2.34 (3H, s), 2.70 (3H, s),
	7.14-7.38 (8H, m), 7.46 (1H, s), 7.81 (1H, ddd, J=
	6.6, 1.8, 1.1 Hz), 8.56 (2H, d, J= 6.0 Hz).
	¹ H-NMR (CDCl ₃) δ : 2.04-2.26 (8H, m), 2.79 (2H, t,
44-74	J= 7.5, Hz), 3.08 (2H, t, J= 7.6 Hz), 6.97 (1H, s),
·	7.08 (2H, s), 7.17-7.35 (7H, m), 8.50 (2H, dd, J=
	4.6, 1.8 Hz).
	$^{1}\text{H-NMR}^{\frac{1}{2}}(\text{CDCl}_{3})$ δ : 2.27 (6H, s), 3.13-3.23 (2H, m),
44-75	3.31-3.41 (2H, m), 6.98 (1H, s), 7.08 (2H, s), 7.19
	(2H, dd, J= 4.5, 1.7 Hz), 7.24-7.37 (5H, m), 8.50
	(2H, dd, J= 4.5, 1.7 Hz).
	¹ H-NMR (CDCl ₃) δ : 0.98 (3H, t, J= 7.3 Hz), 1.43-
44-76	1.55 (2H, m), 1.76-1.88 (2H, m), 2.26 (6H, m), 3.05
	(2H, t, J= 7.7 Hz), 6.97 (1H, s), 7.08 (2H, s), 7.21
	(2H, dd, J= 4.6, 1.8 Hz), 8.50 (2H, dd, J= 4.6, 1.8
·	Hz).
	1 H-NMR (CDCl ₃) δ : 0.90-0.97 (3H, m), 1.38-1.49 (4H,
44-77	m), 1.78-1.89 (2H, m), 2.26 (6H, s), 3.04 (2H, t,
·	J= 7.9 Hz), 6.97 (1H, s), 7.08 (2H, s), 7.21 (2H,
	dd, J= 4.5, 1.8 Hz), 8.50 (2H, dd, J= 4.5, 1.8 Hz).
	¹ H-NMR (CDCl ₃) δ : 2.27 (6H, s), 4.38 (2H, s), 6.99
44-124	(1H, s), 7.10 (2H, s), 7.16 (2H, dd, J= 4.9, 1.6 Hz),
·	7.34-7.41 (5H, m), 8.47 (2H, dd, J=4.9, 1.6 Hz).

参考例A45

参考例A21に準じ、4-メチルチオベンゾニトリルの代わりに、ピバロニトリルを用いて、下記の参考例A化合物45を合成した。

5 参考例A化合物45:チオピバロアミド

融点 117-119℃。

参考例A46

以下の表44に記載の参考例A化合物46-1~46-7を、参考例A8~1 2、参考例A44-1、特開昭61-10580号公報及びUSP4,612,

10 321に記載の方法に準じて合成した。

PCT/JP02/05726

〔表44〕

$$R_b \searrow S R_a$$

	• 1			<u> </u>
実施例A化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
46-1	-CH₂Me	N	Me Me	100-101
46-2	-CMe ₃	N	Me	140-142
46-3	-√SO ₂ Me	0·N	Me	196-197
46-4	-NHCONHOMe	N	Me	235-236
46-5	-инсоино-	N	Me	168-169
46-6	-NH ₂	N_N_	F-{	380-381
46-7	-NHCO-	NH N	Me .	220-222
46-8	-CH ₂ Me	N	HOOC	213-214

参考例B1

5

10

(1)参考例A化合物23-313	10.0 mg
(2)乳糖	60.0mg
(3) コーンスターチ	35.0mg
(4) ゼラチン	3.0 mg

(5)ステアリン酸マグネシウム

2.0 mg

参考例A化合物23-313 10.0 mg と乳糖60.0 mg 及びコーンスターチ35.0 mg の混合物を10%ゼラチン水溶液0.03 ml (ゼラチンとして3.0 mg) を用い、1 mm メッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。かくして得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0 mg と混合し、圧縮する。得られる

中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルク及びアラビアゴムの水懸液による糖衣でコーティングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出してコート錠を得る。 参考例B2

(1)参考例A化合物 2 3 - 3 1 3

10.0mg

5 (2)乳糖

70.0mg

(3) コーンスターチ

50.0 mg

(4) 可溶性デンプン

7.0 mg

(5)ステアリン酸マグネシウム

3.0 mg

参考例A化合物23-313 10.0 mg とステアリン酸マグネシウム3.0 mg を 10 可溶性デンプンの水溶液0.07 ml (可溶性デンプンとして7.0 mg) で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0 mg 及びコーンスターチ50.0 mg と混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

参考例B3

(1)参考例A化合物 2 3 - 3 1 3

5.0 mg

15 (2)食塩

20.0mg.

(3)蒸留水

全量 2ml とする

参考例A化合物23-313 5.0mg 及び食塩20.0mg を蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2.0ml とする。溶液をろ過し、無菌条件下に2ml のアンプルに充填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

20 参考例 B 4

(1)参考例A化合物 2 3 - 3 3 1

10.0 mg

(2)乳糖

60.0mg

(3) コーンスターチ

35.0 mg

(4)ゼラチン

3.0 mg

25 (5)ステアリン酸マグネシウム

2.0 mg

参考例A化合物23-331 10.0mg と乳糖60.0mg 及びコーンスターチ3 5.0mg の混合物を10%ゼラチン水溶液0.03ml(ゼラチンとして3.0mg) を用 い、1mm メッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。かくし

て得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム 2.0 mg と混合し、圧縮する。得られる中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルク及びアラビアゴムの水懸液による糖衣でコーティングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出してコート錠を得る。参考例 B 5

5 (1)参考例A化合物 2 3 - 3 3 1

10.0mg

(2)乳糖

70.0mg

(3) コーンスターチ

50.0mg

(4) 可溶性デンプン

7.0 mg

(5)ステアリン酸マグネシウム

3.0 mg

10 参考例A化合物 2 3 - 3 3 1 1 0.0 mg とステアリン酸マグネシウム 3.0 mg を可溶性デンプンの水溶液 0.0 7 ml (可溶性デンプンとして 7.0 mg) で顆粒化した後、乾燥し、乳糖 7 0.0 mg 及びコーンスターチ 5 0.0 mg と混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

参考例B6

15 (1)参考例A化合物23-331

5.0 mg

(2)食塩

20.0mg

(3)蒸留水

全量 2ml とする

参考例A化合物23-331 5.0 mg 及び食塩20.0 mg を蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2.0 ml とする。溶液をろ過し、無菌条件下に2 ml のアンプルに充填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

参考例C1

20

以下に記載の遺伝子操作法は、成書(Maniatis ら、モレキュラー・クローニング、ColdSpring Harbor Laboratory、1989 年)に記載されている方法又は試薬の添付プロトコールに記載の方法に従った。

25 (1) ヒトp38MAPキナーゼ遺伝子のクローニングと組換えバキュロウイル スの調製

ヒトp38MAPキナーゼ遺伝子のクローニングは、腎臓 cDNA (東洋紡,QUICK-Clone cDNA)を 鋳型とし、Han らの報告 (Science 265 (5173), 808-811 (1

994)) のp38MAPキナーゼ遺伝子の塩基配列を参考に作製したプライマーセット P38-U:5'-ACCACTCGAGATGGACTACAAGGA CGACGATGACAAGTCTCAGGAGAGGCCCACGTTCTA CC-3'(配列番号1)及びPAG-L:5'-ACCCGGTACCACC AGGTGCTCAGGACTCTCT-3'(配列番号2)を用いた PCR法により行った。

PCR反応はAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造)を用いたH ot Start法で行った。下層混液として、10xLA PCR Buff $er 2 \mu L$ 、2.5 mM dNTP溶液 $3 \mu L$ 、12.5 μM プライマー溶液 各2. 5 μ L、滅菌蒸留水10 μ Lを混合した。上層混液としては、鋳型として 10 ヒト心臓cDNA (1ng/mL) を1µL、10xLA PCR Buffe r 3μL、2.5mM dNTP溶液1μL、TaKaRa LA Tag DN A polymerase (宝酒造) 0.5 μL、滅菌蒸留水 24.5 μLを混 合した。調製した下層混液にAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造 15) を1個添加し、70℃ で5分間、氷中で5分間処理後、上層混液を加え P CRの反応液を調製した。反応液の入ったチューブをサーマルサイクラー(パー キンエルマー社)にセットした後、95℃で2分間処理した。更に、95℃で1 5秒間、68℃で2分間のサイクルを 35回繰り返した後、72℃で8分間処 理した。得られたPCR産物をアガロースゲル(1%)電気泳動し、p38MA Pキナーゼ遺伝子を含む1.1kbのDNA断片をゲルから回収した後、pT7 20 Blue-T vector (宝酒造) に挿入することによりプラスミドpHP 38を作製した。

プラスミドpFASTBAC1 (CIBCOBRL) の4.8kb XhoI-KpnI断片と上記プラスミドpHP38の1.1kb XhoI-Kpn断片とを連結し、プラスミドpFBHP38を作製した。

25

プラスミドpFBHP38及びBAC-TO-BAC Baculoviru s Expression System (GIBCOBRL) を用いて組換え バキュロウイルスのウイルスストックBAC-HP38を調製した。

(2) ヒトMKK 3 遺伝子のクローニングと組換えバキュロウイルスの調製

5

PCR反応はAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造) を用いたH 10 ot Start法で行った。下層混液として、10xLA PCR Buff er 2μ L、2.5mM dNTP溶液 3μ L、 12.5μ Mプライマー溶液 各2.5 μ L、滅菌蒸留水10 μ Lを混合した。上層混液としては、鋳型として ヒト腎臓cDNA (1ng/mL) を1µL、10xLA PCR Buffe $3 \mu L$, 2. 5 mM dNTP \ddot{m} mmmmL, TaKaRa LA Taq D 15 NA polymerase (宝酒造) 0. 5μL、滅菌蒸留水 24. 5μLを 混合した。調製した下層混液にAmpliWax PCR Gem 100(宝酒 造)を1個添加し、70℃で5分間、氷中で5分間処理後、上層混液を加えPC Rの反応液を調製した。反応液の入ったチューブをサーマルサイクラー(パーキ ンエルマー社)にセットした後、95Cで2分間処理した。更に、95Cで15**秒間、68℃で2分間のサイクルを35回繰り返した後、72℃で8分間処理し** た。得られたPCR産物をアガロースゲル(1%)電気泳動し、MKK3遺伝子 を含む1.0kbのDNA断片をゲルから回収した後、pT7Blue-T v ector(宝酒造)に挿入し、プラスミドpHMKK3を得た。

MKK3を構成的活性型(189番目のSerをGlu、193番目のThr 25 をGlu)に変異させるためにプライマーセット SER-U:5'-GGCT ACTTGGTGGACGAGGTGGCCAAGGAGATGGATGCCG GCTGC-3'[配列番号5] 及び SER-L:5'-GCAGCCGGCA TCCATCTCCTTGGCCACCTCGTCCACCAAGTAGCC-

3'[配列番号6]を用いて、QuikChange Site-Directed Mutagenesis Kit(Stratagene)により変異を導入し、pcaMKK3を得た。

プラスミドpFASTBAC1 (CIBCOBRL) の4.8kb EcoR I-XbaI断片と上記プラスミドpcaMKK3の1.0kb EcoRI-XbaI断片を連結し、プラスミドpFBcaMKK3を作製した。

プラスミドpFBcaMKK3とBAC-TO-BAC Baculovir us Expression System (GIBCOBRL) を用いて組換え バキュロウイルスのウイルスストックBAC-caMKK3を調製した。

10 (3) 活性型p38MAPキナーゼの調製

Sf-21細胞を1x10° cells/mLとなるように100mL Sf-900II SFM培地 (GIBCOBRL) に播種した後、27℃で24時間培養した。組換えバキュロウイルスのウイルスストックBAC-HP38とBAC-caMKK3をそれぞれ0.2mL添加した後、更に48時間培養した。

- 培養液から遠心分離(3000rpm、10min)により、細胞を分離した後、PBSで細胞を2回洗浄した。細胞を10mL Lysis buffer(25mM HEPES(pH7.5), 1% TritonX, 130mM NaCl, 1mM EDTA, 1mM DTT, 25mM β-glycerophosphate, 20mM leupeptin, 1mM APMSF, 1m
- 20 M Sodium orthovanadate) に懸濁した後、ホモジナイザー(POLYTRON) で20000rpm、2分間処理を2回行うことで細胞を破砕した。遠心分離(40000rpm、45分間)して得た上清からAnti-FLAG M2 Affinity Gel (イーストマン・ケミカル社)を用いて、活性型p38MAPキナーゼを精製した。
- 25 (4) 酵素阻害活性の測定

260ngの活性型p38MAPキナーゼ及び1µgのMyelin Basic Proteinを含む37.5µL反応溶液(25mM HEPES(pH7.5), 10mM Magnesium Acetate)にDMSOに溶

解した供試化合物を 2.5μ L添加した後、30 Cで 5 分間保温した。ATP溶液(2.5μ M ATP, 0.1μ Ci [g^{-32} P] ATP)を 10μ L添加することにより反応を開始した。30 Cで 60 分間反応させた後、20 %TCA溶液を 50μ L添加することで反応を停止した。反応溶液を 0 C、20 分間放置した後、セルハーベスター(パッカードジャパン)を用いて、GF/C filter (パッカードジャパン)に酸不溶画分をトランスファーし、250 mM H $_3$ PO $_4$ で洗浄した。45 Cで 60 分間乾燥させた後、Microscint 0 (パッカードジャパン)を 40μ L添加し、トップカウント(パッカードジャパン)で放射活性を測定した。32 Pの酸不溶画分への取り込みを 50 %阻害するのに必要な供試化合物の濃度(IC_{50} 値)を PRISM 2.01(グラフパッドソフトウェア社)にて算出した。結果を表 45 に示す。

[表45]

10

I C ₅₀ (μM)
0.086
0.081
0.060
0.026
0.63

参考例C2

TNF α産生阻害活性の測定

18 1%非働化ウシ胎児血清(ライフテクノロジー社(Life Technol ogies, Inc.)製、国名:アメリカ)及び10mM HEPES(pH7.5)を含むPRMI1640培地(ライフテクノロジー社(Life Technologies, Inc.)製)で培養したTHP-1細胞を96ウェルプレートへ1x10⁵cells/wellとなるように播種した後、DMSOに20 溶解した供試化合物を1μL添加した。37℃で1時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後、LPS(和光純薬)を最終濃度5μg/mLとなるように添

加した。37℃で4時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後、遠心分離により上清を得た。上清中のTNF $-\alpha$ 濃度をELISA(R&D Systems社、Quantikine Kit)により測定した。TNF $-\alpha$ 産生を50%阻害するのに必要な供試化合物の濃度(IC $_{50}$ 値)をPRISM2.01(グラフパッド ソフトウェア社)にて算出した。結果を表46に示す。

[表46]

15

参考例A化合物番号	I C ₅₀ (μM)
13-16	0.14
13-70	0.18
23-60	0.046

以上の結果より、化合物(I)は優れたp38MAPキナーゼ阻害作用及び $TNF-\alpha$ 産生阻害作用を有することがわかる。

10 以下の参考例Dは、WO00/64894号公報の実施例に従って製造することができる。

参考例D1 [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-フェニルメチルオキシ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

参考例D2 N- [4-[2-ベンゾイルアミノ-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チア ゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

参考例D3 N- [4-(4-メトキシフェニル)-5-[2-[(3-ピリジルカルボニルアミノ)]-4-ピリジル]-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

参考例D4 N- [4- [2-アミノ-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンズアミド

20 参考例D 5 N- [4- [2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンズアミド

参考例D6 N- [4- [2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンジルアミン

参考例D7 N-[4-[2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-

5-イル]-2-ピリジル]ペンズアミド塩酸塩

参考例D8 N- [4- [2-アミノ-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンジルアミン二塩酸塩

参考例D1ないし6で得られた化合物の構造式を以下に示す。

5 参考例D1

参考例D 2

10

参考例D 3

参考例D4

参考例D5

5

参考例D6

10 参考例D9 N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル)-4-(3,5-ジメチルフェ ニル)-1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド

参考例D10 N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド

参考例D11 N- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -2-メチルアミノ-1,3-チアゾ

ール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

参考例D12 N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンズアミド

参考例D13 N-[4-[4-(4-メトキシフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンズアミド

参考例D14 N-[4-[2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

参考例D15

20

参考例D化合物 1 5 - 1:N- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -2-メチル-1,3-10 チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド

参考例D化合物 1 5 - 2:N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド

参考例D化合物 1 5 - 3:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

15 参考例D化合物 1 5 - 4:N-[4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ アゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

参考例D化合物 1 5 - 5:N- [4- [2- (2-クロロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド

参考例D化合物 1 5 - 6:N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド 参考例 D 1 6

参考例D化合物16-1:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ベンズアミド

参考例D化合物 1 6 - 2:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ 25 アゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド

参考例D化合物 1 6 - 3:N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3- (4-メトキシフェニル) プロピオンアミド 参考例D化合物 1 6 - 4:N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チ

アゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-(4-フルオロフェニル) プロピオンアミド 参考例D化合物 1 6 - 5:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -4-フェニルブチルアミド

参考例D化合物 1 6 - 6:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-5-フェニルバレルアミド

参考例D化合物 1 6 - 7:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

参考例D化合物 1 6 - 8:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フェニルプロピオンアミド

10 参考例D化合物 1 6 - 9:N-[4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ アゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

参考例D化合物 1 6 - 1 0:N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド

参考例D化合物 1 6 - 1 1:N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド

15

参考例D化合物 1 6 - 1 2:N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド

参考例D化合物 1 6 - 1 3:N- [4- [2- (2-クロロフェニル) -4- (3-メチル 20 フェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド

参考例D化合物 1 6 - 1 4:N- [4- [2- (2-クロロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド

参考例D化合物 1 6 - 1 5:N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチル 25 チオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド

参考例D化合物 1 6 - 1 6: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチル チオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオン アミド

参考例D化合物 1 6 - 1 7: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -2-チオフェンカルボキサミド

参考例D化合物 1 6 - 1 8: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチル チオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -2-ナフトアミド 参考例D 1 7 N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N-メチルフェニルアセトアミド 参考例D 1 8 N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N-メチル-3-フェニルプロピオンアミド

10 参考例D19

20

参考例D化合物 1 9 - 1:N-ベンジル-N-[4-[4-(4-メトキシフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン

参考例D化合物 1 9 - 2:N-ベンジル-N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン

15 参考例D化合物 1 9 - 3: N- [4- [2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ アゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-フェニルエチル)アミン

参考例D化合物 1 9 - 4: N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン

参考例D化合物 1 9 - 5: N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン

参考例D化合物 1 9 - 6: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン

参考例D化合物 1 9 - 7:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン

25 参考例D化合物 1 9 - 8: N-ベンジル-N-[4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン

参考例D化合物 1 9 - 9: N- [4- [2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-フェニルエチル)アミン

参考例D化合物 1 9 - 1 0: N- [4- [2-ブチル-4-(3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N-(3-フェニルプロピル) アミン

参考例D化合物 1 9 - 1 1:N-ベンジル-N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) - 4- (3-メチルフェニル) -1、3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン

参考例D化合物19-12:N-[4-[2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-フェニルエチル)アミン

参考例D化合物 19-13:N-[4-[2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン

参考例D化合物 1 9 - 1 4:N-ベンジル-N- [4- [2- (2-クロロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン

参考例D化合物 19-15:N-[4-[2-(2-クロロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル<math>]-N-(2-フェニルエチル)ア

15 ミン

20

10

参考例D化合物 1 9 - 1 6: N- [4- [2- (2-クロロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン

参考例D化合物 1 9 - 1 7:N-ベンジル-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルチオフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン

参考例D化合物 1 9 - 1 8: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチル チオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン

参考例D化合物 1 9 - 1 9: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチル 25 チオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン

参考例D化合物 1 9 - 2 0: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチル チオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-ナフチルメチル

) アミン

参考例D20

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チ アゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド

5 参考例D21

参考例D化合物 2 1-1: N- [4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

参考例D化合物 2 1 - 2:N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルス 10 ルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド

参考例D化合物 2 1 - 3:N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -2-チオフェンカルボキサミド

15 参考例D化合物 2 1 - 4:N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルス ルホニルフェニル) -1.3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -2-ナフトアミド

参考例D化合物 2 1 - 5:N-ベンジル-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン

参考例D化合物 2 1 - 6:N- [4- [4- (3-メチルフェニル)-2- (4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N- (3-フェニルプ

ロピル) アミン

20

参考例D化合物 2 1 - 7:N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-ナフチルメチル) アミン

25 参考例D 2 2 N- [4- [2-アミノ-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N-ベンジルアミン

参考例D23

参考例D化合物 2 3-1:N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ

アゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(4-メトキシベンジル)アミン

参考例D化合物 2 3 - 2:N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-メトキシベンジル)アミン

参考例D化合物23-3:N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ

5 アゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-メトキシベンジル)アミン

参考例D化合物 2 3 - 4:N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(4-クロロベンジル)アミン

参考例D化合物 2 3 - 5:N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ アゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-クロロベンジル)アミン

10 参考例D化合物 2 3 - 6:(R) -N- [4- [2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1 ,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(1-フェニルエチル)アミン

参考例D化合物 2 3 - 7:(S) -N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(1-フェニルエチル)アミン

参考例D化合物23-8:N-[4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チ

15 アゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-ベンジル-N-メチルアミン

参考例D24 N-[4-[2-アミノ-4-(3-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-ベンジルアミン

参考例D 2 5

参考例D化合物 2 5 - 1:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルス 20 ルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-フェニルエチル)アミン

参考例D化合物 2 5 - 2:N-(4-フルオロベンジル)-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン

25 参考例D化合物 2 5 - 3: N-ベンジル-N-メチル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン

参考例D化合物 2 5 - 4:N-メチル-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-

メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン

参考例D化合物 2 5 - 5: N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-チエニルメチル) アミン

参考例D26

4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -5- (2-フェニル チオ-4-ピリジル) -1,3-チアゾール

参考例D27 5-(2-ベンジルチオ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-10 (4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール

参考例D28 4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-5-(2-フェニルスルホニル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

上記の参考例D9~28で製造された化合物を表47~表52に示す。

〔表47〕

参考例D化合物	R ²	Z	Υ	R ¹	R ³	融点/℃
9	√	-CO-	-NH-	-NHCOMe	Me	238-241
10	√	-CH ₂ -	-NH-	-NHCOMe	Me Me	217-219
11		- CO-	-NH-	-NНМе	MeO-	237-241
12		-CO-	-NH-	-NH ₂	Me	216-217
13	-	· -CO-	-NH-	-Ме	MeO-	134-135
14	-	-CH ₂ CO-	-NH-	— —F	Me	187-190
15-1	-	-CH ₂ CO-	-NH-	-Me	MeO-	118-120
15-2		-CH ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	107-108
15-3	—	-CH ₂ CO-	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	Me	109-111
15-4	—	-CH ₂ CO-	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	92-93
15-5	—	-CH ₂ CO-	-NH-	CI	Me	141-142
15-6	\	-CH ₂ CO-	-NH-	————SMe	Me	205-206
16-1	-	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	113-114
16-2		-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	126-127

(表48)

参考例D化合	市物 R ²	z	Y	R ¹	R ³	融点/℃
16-3	-CMe	-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	137-138
16-4	− √_F	-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	116-117
16-5	→	-(CH ₂) ₃ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	92-93
16-6		-(GH ₂) ₄ CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	86-87
16-7	-	-CO-	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	Me	非晶状粉末
16-8		-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	-(CH₂)₂Me	Me	103-104
16-9	-	-CO-	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	非晶状粉末
16-10		-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	77-78
16-11		-CO-	-NH-	- F	Me	126-128
16-12	-	-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	— F	Me	169-171
16-13		-CO-	-NH-	CI	Me	138-140
16-14	—	-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	CI	Me	156-158
16-15	→	-CO-	-NH-	-SMe	Me	180-182
16-16	-	-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	———SMe	Me	174-175

〔表49〕

参考例D化合	物 R ²	z	Υ	R ¹	R ³	融点 / ℃
16-17	¬(S)	-co-	-NH-	————SMe	Me	145-147
16-18		-co-	-NH-	-SMe	Me	184-186
17		-CH ₂ CO-	-NMe-	-CH₂Me	Me	75-76
18	-	-(CH ₂) ₂ CO-	-NMe-	-CH₂Me	Me	油状物
19-1		-CH ₂ -	-NH-	-Me	MeO-	132-133
19-2	\	-CH ₂ -	-NH-	-CH₂Me	Me	106-107
19-3		-(CH ₂) ₂ -	-NH-	-CH ₂ Me	Me	97-98
19-4	→	-(CH ₂) ₃ -	· -NH-	-CH₂Me	Me	52-53
' 19-5		-CH ₂ -	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	Me	油状物
19-6		-(CH ₂) ₂ -	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	Me	油状物
19-7		-(CH ₂) ₃ -	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	Me	油状物
19-8	\	-CH ₂ -	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	油状物
19-9	$\rightarrow \bigcirc$	-(CH ₂) ₂ -	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	油状物

〔表50〕

参考例D化合	物 R ²	Z	Υ	R ¹	R ³	融点 / ℃
19-10	-	-(CH ₂) ₃ -	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	油状物
19-11	→	-CH ₂ -	-NH-	— <u></u> —F	Me	143-146
19-12		-(CH ₂) ₂ -	-NḤ-	——F	Me	97-98
19-13		-(CH ₂) ₃ -	-NH-	− √_F	Me	110-112
19-14	→	-CH₂-	-NH-	CI	Me	84-86
19-15		-(CH ₂) ₂ -	-NH-	CI	Me	113-114
19-16		-(CH ₂) ₃ -	-NH-	CI	Me	,101-102
19-17	$\overline{}$	-CH ₂ -	-NH-	———SMe	Me	134-136
19-18	→	-(CH ₂) ₂ -	-NH-	-SMe	Me	137-139
19-19	─	-(CH ₂) ₃ -	-NH-	-SMe	Me	106-107
19-20		-CH₂-	-NH-	——SMe	Me	144-145
20		-CO	-NH-	→SO ₂ Me	Me	212-214

〔表51〕

参考例D化	合物 R ²	z	Y	. R ¹	R ³	融点 / ℃
21-1	-	-CH₂CO-	-NH-	—⟨SO₂Me	Me	244-245
21-2		-(CH ₂) ₂ CO-	-NH-	-√SO ₂ Me	Me	236-237
21-3	¬(S)	-CO-	-NH-	-√SO₂Me	Me	199-201
21-4		-CO-	-NH-	-√SO ₂ Me	Me	231-233
21-5	$\overline{}$	-CH ₂ -	-NH-	-√SO ₂ Me	Me	148-150
21-6		-(CH ₂) ₃ -	-NH-	SO ₂ Me	Me ·	167-168
21-7		-CH ₂ -	-NH-	-√SO ₂ Me	Me	167-168
22		-CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	Me	178-179
23-1	-(<u>)</u> -or	Me -CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	Me	183-184
23-2	OMe	-CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	Me	152-154
23-3	MeO	-CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	Me	158-159
23-4	-√cı	-CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	Me	182-183
23-5	-⟨□⟩CI	-CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	Me	180-181
23-6	-	-CHMe- (R)	-NH-	-NH ₂	Me	94-98

〔表52〕

参考例D化合物 R ²		z	Υ	R ¹	R ³	♂\点点
23-7		-CHMe- (S)	-NH-	-NH ₂	Me	93-96
23-8		-CH ₂ -	-NMe-	-NH ₂	Me	138-140
24		-CH ₂ -	-NH-	-NH ₂	MeO	217-218
25-1		-(CH ₂) ₂ -	-NH-	-√_SO₂Me	Me	174-176
25-2	-(_)-	-F -CH ₂ -	-NH-	-√_SO ₂ Me	Me	155-158
25-3	→	-CH ₂ -	-NMe-	-√SO ₂ Me	Me	165-166
25-4	→	-(CH ₂) ₂ -	-NMe-	-√SO ₂ Me	Me	116-117
25-5		-CH ₂ -	-NH-	-√SO ₂ Me	Me	107-109
26		-	-S-	-√_SO ₂ Me	Me	116-118
27		-CH ₂ -	- S-	-√SO ₂ Me	Me	182-185
28	→	-	-SO ₂ -	-√SO ₂ Me	Me	126-128

参考例 E 1

(1) 参考例D1の化合物

50mg

(2) ラクトース

34mg

(3) トウモロコシ澱粉

10.6mg

5 (4) トウモロコシ澱粉(のり状)

5 mg

 $20 \,\mathrm{mg}$

(5) ステアリン酸マグネシウム

0. 4mg

(6) カルボキシメチルセルロースカルシウム

120mg

常法に従い上記(1)~(6)を混合し、打錠機により打錠し、錠剤を得た。

計

10 参考例E 2

(1)参考例D化合物 1 6-1

10.0mg

(2)乳糖

60.0mg

(3) コーンスターチ

35.0mg

(4) ゼラチン

3.0 mg

15 (5)ステアリン酸マグネシウム

2.0mg

参考例D化合物16-1 10.0mg と乳糖60.0mg およびコーンスターチ35.0mg の混合物を10%ゼラチン水溶液0.03ml (ゼラチンとして3.0mg) を用い、1mm メッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。かくして得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0mg と混合し、圧縮する。得られる中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸液による糖衣でコーテ

ィングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出してコート錠を得る。

参考例E3

(1)参考例D化合物 1 6 - 1

10.0mg

(2)乳糖

70.0mg

25 (3) コーンスターチ

50.0mg

(4) 可溶性デンプン

7.0 mg

(5)ステアリン酸マグネシウム

3.0 mg

参考例D化合物16-1 10.0mg とステアリン酸マグネシウム3.0mg を可溶

性デンプンの水溶液 0.07ml (可溶性デンプンとして 7.0mg) で顆粒化した後、乾燥し、乳糖 70.0mg およびコーンスターチ 50.0mg と混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

参考例E4

5 (1)参考例D化合物 1 8

5.0 mg

(2)食塩

20.0mg

(3)蒸留水

全量2mlとする

参考例D化合物18 5.0 mg および食塩20.0 mg を蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2.0 ml とする。溶液をろ過し、無菌条件下に2 ml のアンプルに充填する。

10 アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

参考例F1

20

遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング(Cold Spring Harbor Labor atory 刊、1989 年)に記載の方法又は試薬の添付プロトコールに記載の方法に従った。

15 1) ヒトアデノシンA3受容体のクローニング

CTAGACAAGATGCCCAACAACAGCACTGC-3' 〔配列番号7〕と

ヒト脳 c D N A から P C R 法でアデノシン A_3 受容体遺伝子のクローニングを行った。 1 n g の脳 c D N A (東洋紡,QUICK-Clone cDNA)を鋳型とし、Salvatore らが報告(Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 90:10365-10369,1993)しているアデノシン A_3 受容体遺伝子塩基配列を参考に作製したプライマーセット 5'-CGCCT

5'-CGGGGTCGACACTACTCAGAATTCTTCTCAATGC-3' [配列番号8] を、それぞれ50pmolずつ添加し、TaKaRa LA PCR Kit Ver.2 (宝酒造)を使用して、PCR 反応をDNA サーマルサイクラー480 (パーキンエルマー)にて行った(反応条件:95℃で1分間、66℃で1分間、75℃で2分間を35サイクル)。

25 得られたPCR産物をアガロースゲル電気泳動し、1.0kbのDNA断片を回収した後、0riginal TA Cloninng Kit (フナコシ) を用いて、アデノシンA $_3$ 受容体遺伝子をクローニングした。

次に、得られたプラスミドを、制限酵素 X b a I (宝酒造)で消化した後、T

4 DNA ポリメラーゼ(宝酒造)処理により末端平滑化し、更に、SalI (宝酒造)で消化し、アデノシンA。受容体遺伝子の断片を得た。

2) ヒトアデノシンA。受容体発現用プラスミドの作製

特開平5-076385号公報に記載のpTB1411に由来するSR α プロモーターをBg1II (宝酒造)で消化して平滑化して、EcoRI (宝酒造)で消化したpCIベクター (プロメガ)に DNA Ligation kit (宝酒造)で連結して、pCI-SR α を作製した。次に、このpCI-SR α をClaI (宝酒造)で消化後、T4 DNA ポリメラーゼ (宝酒造)処理により末端平滑化した。その一方で、pGFP-C1 (東洋紡)をBsu36I (第一化学薬品)で消化した後、T4 DNA ポリメラーゼ (宝酒造)処理により末端平滑化し、1.63kbのDNA断片を得、両者を DNA Ligation kit (宝酒造)で連結し、大腸菌JM109のコンピテントセル (宝酒造)を形質転換することでプラスミドpMSR α neoを得た。

次に、 $pMSR\alpha neo Ecori (宝酒造)$ で消化した後、T4 DNA ポリメラーゼ (宝酒造) 処理により末端平滑化し、更に、SalI (宝酒造) で消化して得られた 5 . 4 kb DNA 断片と上記 1)で得られたアデノシンA $_3$ 受容体遺伝子の断片を混合し、DNA Ligation kit (宝酒造) で連結して、大腸菌 JM109 のコンピテントセル (宝酒造) を形質転換することでプラスミド $PA_3SR\alpha$ を得た。

20 3) ヒトアデノシンA₃受容体発現用プラスミドのCHO(dhfr⁻) 細胞への 導入と発現

10% ウシ胎児血清(ライフテックオリエンタル)を含むハムF12培地(日本製薬)でティッシュカルチャーフラスコ750mL(ベクトンディキンソン)で生育させたCHO($dhfr^-$)細胞を0.5g/Lトリプシン-0.2g/L EDTA(ライフテックオリエンタル)で剥がした後、細胞をPBS(ライフテックオリエンタル)で洗浄して遠心(1000rpm, 5分)し、PBSで懸濁した。

25

次に、ジーンパルサー(バイオラッド社)を用いて、下記の条件に従って、D

NAを細胞に導入した。即ち、0.4cmギャップのキュベットに、 8×10^6 個の細胞と 10μ gのヒトアデノシン A_3 受容体発現用プラスミド pA_3 SR α を加え、0.8mL容量で、電圧0.25kV、キャパシタンス 960μ F下でエレクトロポレーションした。その後、細胞を10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地に移し、24時間培養し、再び細胞を剥がして遠心し、次に、ジェネティシン(ライフテックオリエンタル)を 500μ g/mLになるように加えた10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で懸濁し、10%細胞/mLとなるように希釈して96ウェルプレート(ベクトンディキンソン)に播種して、ジェネティシン耐性株を得た。

10 次に、得られたジェネティシン耐性株を 24 ウェルプレート(ベクトンディキンソン)で培養した後、耐性株の中からアデノシンA $_3$ 受容体発現細胞を選択した。即ち、50 p Mの 125 I -A B -M E C A(アマーシャム)をリガンドとして添加したアッセイバッファー I(0.1% BSA,0.25 mM P M S F, 1μ g/m L ペプスタチンと 20μ g/m L ロイペプチンを含有した H B S S(和光純薬))中で 1時間反応を行い、アッセイバッファー I で洗浄後、 γ カウンターで放射活性を測定することで、リガンドが特異的に結合した細胞、 A_3 A R / C H O 株を選択した。

4) アデノシンA。受容体発現細胞の細胞膜画分の調製

5

上記3)で得られたA₃AR/CHO株を、10%ウシ胎児血清を含むハムF
12培地で2日間培養した後、0.02%EDTA含有PBSで剥がし、遠心分離で細胞を回収し、アッセイバッファーII(50mM トリスー塩酸(pH7.5),1mM EDTA,10mM 塩化マグネシウム,0.25mM PM SF,1μg/mL ペプスタチン,20μg/mL ロイペプチン)に懸濁し、ポリトロンホモジナイザー(モデルPT-3000,KINEMATICA AG)にて20,000rpmで20秒間を3回、処理することにより細胞を破砕した。細胞破砕後、2,000rpmで10分間遠心分離して、膜画分を含む上清を得た。この上清を超遠心機(モデルL8-70M,ローター70Ti,ベックマン)30,000rpmで1時間遠心分離して、膜画分を含む沈殿物を得

た。

15

次に、沈殿物を2unit/mL アデノシンデアミナーゼ(ベーリンガーマンハイム)を含むアッセイバッファーIIに懸濁して、30℃で30分間処理した後、再度、上記と同様にして遠心分離し膜画分を含む沈殿物を得た。

5 5) アデノシンA。受容体結合実験

96ウェルマイクロプレートに、上記4)で得られた $100\mu g/mL$ の膜画分と各濃度の被検化合物とを含んだアッセイバッファー I I に、リガンドである $[^3H]$ -NECA (アマーシャム)を10nMになるように添加し、室温で1時間反応した。次に、セルハーベスター(パッカード)を使用して反応液を濾過することで膜画分をユニフィルターGF/C (パッカード)に移し、冷却した50mM Tris バッファー(pH7.5)で3回洗浄した。フィルターを乾燥後、マイクロシンチ0 (パッカード)をフィルターに加え、トップカウンター(パッカード)で放射活性を計測し、 $[^3H]$ -NECAの膜画分への結合量を50%に減少させるのに必要な被検化合物の濃度(IC_{50})をPRISM2.01(グラフパッド ソフトウェア)にて算出した。

その結果、参考例D1の化合物の IC_{50} 値は11.6nMであった。化合物(II)は優れたアデノシン A_3 受容体に対する親和性を有することがわかる。 参考例 F_2

以下に記載の遺伝子操作法は、成書(Maniatis ら、モレキュラー・クローニン 20 グ、ColdSpring Harbor Laboratory、1989 年)に記載されている方法又は試薬の 添付プロトコールに記載の方法に従った。

(1) ヒトp38MAPキナーゼ遺伝子のクローニングと組換えバキュロウイルスの調製

ヒトp38MAPキナーゼ遺伝子のクローニングは、腎臓 c DNA (東洋紡,Q UICK-Clone cDNA) を 鋳型とし、Han らの報告 (Science 265 (5173), 808-811 (1994)) のp38MAPキナーゼ遺伝子の塩基配列を参考に作製したプライマーセット P38-U:5'-ACCACTCGAGATGGACTACAAGG ACGACGATGACAAGTCTCAGGAGAGGCCCACGTTCT

ACC-3'〔配列番号9〕及びPAG-L:5'-ACCCGGTACCAC CAGGTGCTCAGGACTCCATCTCT-3'〔配列番号10〕を用いたPCR法により行った。

PCR反応はAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造) を用いたH ot Start法で行った。下層混液として、10xLA PCR Buff 5 2μ L、2.5mM dNTP溶液 3μ L、12.5 μ Mプライマー溶液 各2. 5 µ L、滅菌蒸留水10 µ Lを混合した。上層混液としては、鋳型として ヒト心臓 c D N A (1 n g/m L) を 1 μ L、 1 0 x L A P C R B u f f e r 3μL、2.5mM dNTP溶液1μL、TaKaRa LA Tag DN A polymerase (宝酒造) 0.5μ L、滅菌蒸留水 24.5μ Lを混 10 合した。調製した下層混液にAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造)を1個添加し、70℃ で5分間、氷中で5分間処理後、上層混液を加えPC Rの反応液を調製した。反応液の入ったチューブをサーマルサイクラー(パーキ ンエルマー社)にセットした後、95 \circ で2分間処理した。さらに、95 \circ で15秒間、68℃で2分間のサイクルを35回繰り返した後、72℃で8分間処理 15 した。得られたPCR産物をアガロースゲル(1%)電気泳動し、p38MAP キナーゼ遺伝子を含む1.1kbのDNA断片をゲルから回収した後、pT7B lue-T vector (宝酒造) に挿入することによりプラスミドpHP3 8を作製した。

20 プラスミドpFASTBAC1 (CIBCOBRL) の4.8kb XhoI-KpnI断片と上記プラスミドpHP38の1.1kb XhoI-Kpn断片とを連結し、プラスミドpFBHP38を作製した。

プラスミドpFBHP38及びBAC-TO-BAC Baculoviru s Expression System (GIBCOBRL) を用いて組換え バキュロウイルスのウイルスストックBAC-HP38を調製した。

(2) ヒトMKK3遺伝子のクローニングと組換えバキュロウイルスの調製 ヒトMKK3遺伝子のクローニングは、腎臓 c DNA (東洋紡,QUICK-Clone c DNA) を鋳型とし、Derijard, B. らの報告 (Science 267 (5198), 682-685 (1995

)) のMKK3遺伝子の塩基配列を参考に作製したプライマーセット MKK-U
 :5'-ACAAGAATTCATAACATATGGCTCATCATCAT
 CATCATCATTCCAAGCCACCCGCACCCAA-3' (配列番号11)及び MKK-L:5'-TCCCGTCTAGACTATGAGT
 CTTCTCCCAGGAT-3' (配列番号12)を用いたPCR法により行った。

15

20

25

MKK3を構成的活性型(189番目のSerをGlu、193番目のThrをGlu)に変異させるためにプライマーセット SER-U:5'-GGCT ACTTGGTGGACGAGGTGGCCAAGGAGATGGATGCCG GCTGC-3' [配列番号13] 及び SER-L:5'-GCAGCCGG CATCCATCTCCTTGGCCACCTCGTCCACCAAGTAGC C-3' [配列番号14]を用いて、QuikChange Site-Directed Mutagenesis Kit (Stratagene)によ

り変異を導入し、pcaMKK3を得た。

プラスミドpFASTBAC1 (CIBCOBRL) の4.8kb EcoRI-XbaI断片と上記プラスミドpcaMKK3の1.0kb EcoRI-XbaI断片を連結し、プラスミドpFBcaMKK3を作製した。

5 プラスミドpFBcaMKK3とBAC-TO-BAC Baculovir us Expression System (GIBCOBRL) を用いて組換え バキュロウイルスのウイルスストックBAC-caMKK3を調製した。

(3) 活性型p38MAPキナーゼの調製

Sf-21細胞を $1x10^6$ cells/mLとなるように100m1-900II SFM培地 (GIBCOBRL) に播種した後、27℃で24時 10 間培養した。組換えバキュロウイルスのウイルスストックBAC-HP38とB AC-caMKK3をそれぞれ0.2mL添加した後、さらに48時間培養した 。培養液から遠心分離(3000rpm、10min)により、細胞を分離した 後、PBSで細胞を2回洗浄した。細胞を10mL Lysis buffer (25mM HEPES (pH7. 5), 1% TritonX, 130mM 15 NaCl, 1mM EDTA, 1mM DTT, 25mM β -glycero phosphate, 20mM leupeptin, 1mM APMSF, 1 mM Sodium orthovanadate) に懸濁した後、ホモジナイ ザー (POLYTRON) で20000rpm、2分間処理を2回行うことで細 20 胞を破砕した。遠心分離(40000rpm、45分間)して得た上清からAn ti-FLAG M2 Affinity Gel (イーストマン・ケミカル社)を用いて、活性型p38MAPキナーゼを精製した。

(4) p38MAPキナーゼ阻害活性の測定

260ngの活性型p38MAPキナーゼ及び1μgのMyelin Bas ic Proteinを含む37.5μL反応溶液(25mM HEPES(p H7.5), 10mM Magnesium Acetate)にDMSOに溶 解した供試化合物を2.5μL添加した後、30℃で5分間保温した。ATP溶 液(2.5μM ATP, 0.1μCi[g-32P]ATP)を10μL添加す

ることにより反応を開始した。30℃で60分間反応させた後、20%TCA溶液を50 μ L添加することで反応を停止した。反応溶液を0 \mathbb{C} 、20分間放置した後、セルハーベスター(パッカードジャパン)を用いて、GF/C filter (パッカードジャパン)に酸不溶画分をトランスファーし、250 mM H $_3$ PO $_4$ で洗浄した。45 \mathbb{C} で60 分間乾燥させた後、Microscint 0 (パッカードジャパン)を40 μ L添加し、トップカウント(パッカードジャパン)で放射活性を測定した。 $_{32}$ Pの酸不溶画分への取り込みを50 %阻害するのに必要な供試化合物の濃度(I C $_{50}$ 値)をPRISM2. 01 (グラフパッドソフトウェア社)にて算出した。

10 結果を表53に示す。

〔表53〕

参考例D番号	IC ₅₀ (μM)
1	0.43
2	0.063
3	0.023
4	0.020
5	0.029
6	0.023

これより、化合物(II)は優れたp38MAPキナーゼ阻害活性を有することがわかる。

参考例F3

20

15 TNF-α 産生阻害活性の測定

1%非働化ウシ胎児血清(ライフテクノロジー社(Life Technol ogies, Inc.) 製、国名:アメリカ)及び10mM HEPES(pH7.5)を含むPRMI1640培地(ライフテクノロジー社(Life Technologies, Inc.)製)で培養したTHP-1細胞を96ウェルプレートへ1x105cells/wellとなるように播種した後、DMSOに

溶解した供試化合物を 1μ L添加した。37℃で1時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後、LPS(和光純薬)を最終濃度 5μ g/mLとなるように添加した。37℃で4時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後、遠心分離により上清を得た。上清中のTNF α 濃度をELISA(R&D Systems社、Quantikine Kit)により測定した。TNF α 産生を50%阻害するのに必要な供試化合物の濃度(IC $_{50}$ 値)をPRISM2.01(グラフパッド ソフトウェア社)にて算出した。

結果を表54に示す。

〔表54〕

参考例D番号	IC ₅₀ (μM)
3	0.026
4	0.014
5	0.020
6	0.140

10 これより、化合物 (II) は優れた $TNF-\alpha$ 産生阻害活性を有することがわかる。

参考例G1

1-ブロモ-3-エチルベンゼン

3-エチルアニリン(10.0 g, 82.5 nmol)の 50%硫酸水溶液(43.6 g)に 0℃で亜 硝酸ナトリウム(6.83 g, 99.0 nmol)の水溶液(16.5 nL)を 30 分かけて滴下した 。得られた反応混合物を 0℃で 45 分間かき混ぜた。このジアゾニウム塩の溶液を 、ゆるやかに加熱還流している臭化銅(I)(12.4 g, 86.6 nmol)の 48%臭化水素酸 溶液(82.5 nL)に少しずつ加えた。加えた後、反応混合物を 30 分間加熱還流した 。反応混合物を室温に冷やしてエーテルで抽出した。抽出液を 1N-水酸化ナトリ ウム水溶液、飽和食塩水で順に洗浄し、ろ過、乾燥して濃縮した。残さをシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 20 : 1)で精製して表題 化合物 6.13 g(収率 40%)を得た。

油状物。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1.23 (3H, t, J= 7.5Hz), 2.63 (2H, q, J= 7.5Hz), 7.11-7.2 0 (2H, m), 7.28-7.38 (2H, m).

参考例G2

5 参考例G1に準じ、3-エチルアニリンの代わりに、3-(1-メチルエチル)アニリンを用いて下記の参考例G化合物2を合成した。

参考例G化合物 2:1-ブロモ-3-(1-メチルエチル) ベンゼン 油状物。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 24 (6H, d, J= 7. 0Hz), 2. 77-2. 99 (1H, m), 7. 03-7. 16 (2H 10 , m), 7. 27-7. 34 (1H, m), 7. 37 (1H, s).

参考例G3

3-エチル安息香酸

アルゴン雰囲気下、1-ブロモ-3-エチルベンゼン(5.1 g, 28 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(45 mL)を、マグネシウム片(0.74 g, 31 mmol)のテトラヒドロフラン混合物(5.0 mL)に滴下し、そのまま 30 分間かき混ぜた。粉砕したドライアイスに反応混合物を加えてそのまま 1 時間かき混ぜた。反応混合物に 1N-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥、ろ過、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 5 : 1)で精製して表題化合物 3.87 g(収率 93%)を得た。

20 油状物。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 28 (3H, t, J= 7.5Hz), 2. 73 (2H, q, J= 7.5Hz), 7. 34-7. 5 0 (2H, m), 7. 92-7. 98 (2H, m).

参考例G4

参考例G3に準じ、1-ブロモ-3-エチルベンゼンの代わりに、1-ブロモ-3-(1-25 メチルエチル)ベンゼン、1-ブロモ-4-フルオロ-3-メチルベンゼンをそれぞれ用いて下記の参考例G化合物4-1および4-2を合成した。

参考例G化合物4-1:3-(1-メチルエチル)安息香酸油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.29 (6H, d, J= 7.0Hz), 2.98-3.06 (1H, m), 7.38-7.54 (2H, m), 7.90-8.02 (2H, m).

参考例G化合物 4 - 2:4-フルオロ-3-メチル安息香酸 融点 165-167℃。

5 参考例G5

3-エチルベンゾイルクロリド

3-エチル安息香酸 (9.40 g, 62.6 mmol)を 0℃で塩化チオニル (45 mL) にゆっくり加え、N,N-ジメチルホルムアミド (3 滴)を滴下した。得られた反応混合物をそのまま 2 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮し、未精製のまま次の反応に用い

10 た。

参考例G6

参考例G5 に準じ、3-エチル安息香酸の代わりに、3-(1-メチルエチル) 安息香酸、4-フルオロ-3-メチル安息香酸、4-シクロヘキシル安息香酸および 3,5-ジメチル安息香酸をそれぞれ用いて下記の参考例G化合物G-1~G-4を合成した

15

参考例G化合物6-1:3-(1-メチルエチル)ベンゾイルクロリド 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G化合物6-2:4-フルオロ-3-メチルベンゾイルクロリド 未精製のまま次の反応に用いた。

20 参考例G化合物 6 - 3:4-シクロヘキシルベンゾイルクロリド 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G化合物 6-4:3,5-ジメチルベンゾイルクロリド 沸点 82-85℃(933 Pa)。

参考例G7

25 N-(4-クロロベンゾイル)プロピレンイミン

プロピレンイミン(12 mL, 0.15 mol)のテトラヒドロフラン(160 mL)溶液を 1N-水酸化ナトリウム水溶液に加えた。この混合物に 0℃で 4-クロロベンゾイルクロリド(25 g, 0.14 mol)を滴下した。滴下終了後、更に 30 分撹拌した。反応混合

物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、表題化合物 25 g(収率 89%)を得た。

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.15 (1H, d, J= 2.9Hz), 2.51-2.6 6 (2H, m), 7.39-7.47 (2H, m), 7.93-8.01 (2H, m).

参考例G8

参考例G7に準じ、4-クロロベンゾイルクロリドの代わりに、3-クロロベンゾイルクロリド、3-メチルベンゾイルクロリド、3,5-ジメチルベンゾイルクロリド、4-フルオロベンゾイルクロリド、ベンゾイルクロリド、3-ブロモベンゾイルクロリド、3-プロピルベンゾイルクロリド、2-チオフェンカルボニルクロリド、3-プロピルベンゾイルクロリド、3-トリフルオロメチルベンゾイルクロリド、3-エチルベンゾイルクロリド、3-(1-メチルエチル)ベンゾイルクロリド、4-フルオロ-3-メチルベンゾイルクロリド、3-メトキシベンゾイルクロリドおよび 4-メトキシベンゾイルクロリドをそれぞれ用いて、

15 下記の参考例G化合物 8 - 1 ~ 8 - 1 6 を合成した。

参考例G化合物8-1:N-(3-クロロベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.1Hz), 2.17 (1H, d, J= 3.3Hz), 2.53-2.6 8 (2H, m), 7.40 (1H, dd, J= 7.7, 8.1Hz), 7.53 (1H, ddd, J= 1.5, 2.2, 8.1

20 Hz), 7.90 (1H, dt, J= 7.7, 1.5Hz), 8.00 (1H, dd, J= 1.5, 2.2Hz). 参考例G化合物8-2:N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.3Hz), 2.41 (3H, s), 2.51-2.66 (2H, m), 7.32-7.39 (2H, m), 7.79-7.87 (2H, m).

25 参考例G化合物 8 - 3: N-(3,5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミン 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.13 (1H, d, J= 3.7Hz), 2.37 (6H, s), 2.47-2.62 (2H, m), 7.19 (1H, s), 7.64 (2H, s).

参考例 G 化合物 8 -4: N-(4-フルオロベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.2Hz), 2.14-2.15 (1H, m), 2.52-2.63 (2H, m), 7.08-7.19 (2H, m), 8.00-8.10 (2H, m).

5 参考例G化合物8-5:N-ベンゾイルプロピレンイミン

油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 6.0Hz), 2.15 (1H, d, J= 3.2Hz), 2.52-2.6 7 (2H, m), 7.40-7.61 (3H, m), 7.98-8.07 (2H, m).

参考例G化合物8-6:N-(3-ブロモベンゾイル)プロピレンイミン

10 油状物

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.2Hz), 2.16-2.18 (1H, m), 2.53-2.65 (2H, m), 7.34 (1H, t, J= 7.9Hz), 7.65-7.71 (1H, m), 7.95 (1H, d, J= 7.9Hz), 8.16 (1H, t, J= 1.8Hz).

参考例G化合物8-7:N-[4-(メチルチオ)ベンゾイル]プロピレンイミン

-15 油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.49 (3H, d, J= 6.0Hz), 2.13 (1H, d, J= 3.2Hz), 2.49-2.6 0 (5H, m), 7.24-7.30 (2H, m), 7.90-7.96 (2H, m).

参考例G化合物 8 - 8 : N-(2-チオフェンカルボニル)プロピレンイミン油状物

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.43 (3H, d, J= 5.2Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.6Hz), 2.56-2.7 2 (2H, m), 7.08-7.16 (1H, m), 7.53-7.60 (1H, m), 7.75-7.81 (1H, m). 参考例G化合物 8 - 9:N-(3-プロピルベンゾイル) プロピレンイミン

油状物

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ $\delta: 0.95$ (3H, t, J= 7.3Hz), 1.40 (3H, d, J= 4.8Hz), 1.59-1.7

25 8 2H, m), 2.14 (1H, d, J= 2.8Hz), 2.52-2.74 (4H, m), 7.34-7.43 (2H, m), 7.89 (2H, m).

参考例 G 化合物 8 - 1 0:N-(3-トリフルオロメチルベンゾイル) プロピレンイミン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.42 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.20 (1H, d, J= 3.3Hz), 2.56-2.6 7 (2H, m), 7.61 (1H, t, J= 7.7Hz), 7.81 (1H, d, J= 7.7Hz), 8.21 (1H, d, J= 7.7Hz), 8.30 (1H, s).

5 参考例G化合物 8-11:N-(3-エチルベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.27 (3H, t, J= 7.5Hz), 1.40 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.14 (1H, d, J= 2.9Hz), 2.52-2.61 (2H, m), 2.71 (2H, q, J= 7.5Hz), 7.32-7.41 (2H, m), 7.81-7.89 (2H, m).

10 参考例G化合物8-12:N-[3-(1-メチルエチル)ベンゾイル]プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (6H, d, J= 7.0Hz), 1. 40 (3H, d, J= 5.9Hz), 2. 14 (1H, d, J= 3.7Hz), 2. 51-2. 64 (2H, m), 2. 87-3. 10 (1H, m), 7. 33-7. 46 (2H, m), 7. 84 (1H, dt, J= 7.0, 1.8Hz), 7. 91 (1H, s).

15 参考例 G 化合物 8 - 1 3: N-(4-フルオロ-3-メチルベンゾイル) プロピレンイミン

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.4Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.4Hz), 2.33 (3H, s), 2.51-2.61 (2H, m), 7.06 (1H, t, J= 8.8Hz), 7.81-7.90 (2H, m).

20 参考例G化合物8-14:N-(3-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.16 (1H, d, J= 3.3Hz), 2.52-2.6 8 (2H, m), 7.25 (1H, ddd, J= 1.1, 2.6, 8.4Hz), 7.43 (1H, ddd, J= 5.5, 7. 7, 8.1Hz), 7.69 (1H, ddd, J= 1.5, 2.6, 8.1Hz), 7.81 (1H, ddd, J= 1.1, 1.

25 5, 7.7Hz).

参考例 G 化合物 8 - 1 5 : N-(3-メトキシベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.9Hz), 2.14 (1H, d, J= 2.9Hz), 2.52-2.6

5 (2H, m), 3.86 (3H, s), 7.10 (1H, ddd, J= 1.1, 2.6, 8.4Hz), 7.37 (1H, dd, J= 8.4, 7.3Hz), 7.55 (1H, dd, J= 1.5, 2.6Hz), 7.63 (1H, ddd, J= 1.1, 1.5, 7.3Hz).

参考例G化合物8-16:N-(4-メトキシフェニル)プロピレンイミン

5 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.39 (3H, d, J= 5.9Hz), 2.11 (1H, d, J= 3.3Hz), 2.50-2.6 3 (2H, m), 3.87 (3H, s), 6.94 (2H, d, J= 9.2Hz), 8.00 (1H, d, J= 9.2Hz). 参考例G9

2-フルオロ-4-メチルピリジン

10 ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry), 33巻, 1667-1675頁, 1990年に記載の方法に準じて合成した。

沸点 82-86℃ (10kPa)。

参考例G10

20

15 2-フェニルメチルオキシ-4-メチルピリジン

水素化ナトリウム(60%パラフィン分散物, 5.0 g, 120 mmol)をヘキサン(5 mL)で 2 回洗浄し、テトラヒドロフラン(200 mL)に懸濁した。この懸濁液にベンジルアルコール(14 g, 120 mmol)のテトラヒドロフラン(50 mL)溶液を 0℃で滴下し、室温に昇温して 15 分間かき混ぜた。この溶液に 2-ブロモ-4-メチルピリジン(2 0 mL, 110 mmol)のテトラヒドロフラン(50 mL)溶液を加え、14 時間加熱還流させた。反応混合物に水(200 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去した。粗生成物を減圧下で蒸留し、表題化合物 13 g(収率 67%)を得た。

沸点 116-118℃(400 Pa)。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.30 (3H, s), 5.37 (2H, s), 6.63 (1H, s), 6.72 (1H, d, J = 5.1Hz), 7.29-7.50 (5H, m), 8.03 (1H, d, J= 5.1Hz).

参考例G11

2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-メチルピリジン

シンセシス (Synthesis), 877-882頁, 1996年あるいはジャーナル オブ オーガニック ケミストリー (Journal of Organic Chemistry), 61 巻, 4810-4811頁, 1996年に記載の方法に従って合成した。 参考例G12

5 2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン

アルゴン雰囲気下、ジイソプロピルアミン(44 mL, 0.31 mol)の無水テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6M n-プチルリチウムヘキサン溶液(190 mL, 0.31 mol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて 2-フルオロ-4-メチルピリジン(34.5 g, 0.31 mol)の無水テトラヒドロフラン(30 mL)溶液を加えた。反応混合物を-10℃で 30 分間かき混ぜた。反応溶液を-78℃に冷却し N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン(52 g, 0.30 mol)の無水テトラヒドロフラン(30 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残さをイソプロピルエーテルから再結晶することにより表題化合物 35 g(収率 52%)を得た。

融点 66-67℃。

参考例G13

参考例G12に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(3-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミンおよび N-(3-クロロベンゾイル)プロピレンイミンをそれぞれ用いて、下記の参考例G化合物 $13-1\sim13-3$ を合成した。

参考例G化合物 1 3 - 1:2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル) エタノン

油状物

20

25 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 3.86 (3H, s), 4.31 (2H, s), 6.86 (1H, s), 7.03-7.19 (2H, m), 7.31-7.59 (3H, m), 8.18 (1H, d, J= 5.6Hz).

参考例G化合物 1 3 - 2:1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル) エタノン

融点 100-101℃。

参考例G化合物 1 3 - 3:1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン

融点 84-86℃。

5 参考例G14

1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン

ジイソプロピルアミン(112 mL)の無水テトラヒドロフラン(760 mL)溶液を-50 ℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6M n-ブチルリチウムへキサン溶液(500 mL)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて 2,4-ルチジン (87.9 mL)の無水テトラヒドロフラン(76 mL)溶液を-30℃で滴下した。1 時間かき混ぜた後、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン(134 g)の無水テトラヒドロフラン(76 mL)溶液を-78℃で滴下した。滴下終了後-78℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を室温に昇温し、水(800 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。得られた残さをイソプロピルエーテル-ヘキサンで結晶化して表題化合物 156 g(収率 91%)を得た。

融点 56-57℃。

参考例G15

参考例G14に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに、<math>N-(3,5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミンおよび <math>N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミンを用いて、下記の参考例G化合物15-1および15-2を合成した。

参考例G化合物 1 5 - 1:1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル) エタノン

油状物。

20

25 H-NMR (CDCl₃) δ: 2.38 (6H, s), 2.54 (3H, s), 4.21 (2H, s), 6.98-7.10 (1H, m), 7.01 (1H, m), 7.06 (1H, s), 7.23 (1H, s), 7.60 (2H, s), 8.42-8.45 (1H, m).

参考例G化合物 1 5 - 2: 2-(2-メチル-4-ピリジル)-1-(4-フルオロフェニル) エ

タノン.

融点 79-81℃。

参考例G16

参考例G14および15に準じ、2,4-ルチジンの代わりに、 γ -コリジンを用いて、下記の参考例G化合物16-1および16-2を合成した。

参考例G化合物 1 6 - 1:2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン

融点 46-48℃。

参考例 G 化合物 1 6 - 2:1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリ

融点 135-136℃。

ジル)エタノン

10

参考例G17

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル) エタノン

2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-メチルピリジン(20 g, 97 mmol)の無水 テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6M n-ブチルリチウムへキサン溶液(140 mL, 0.23 mol)を滴下した。滴下終了後 0℃で 30 分間かき混ぜた後、-78℃に冷却した。N-(4-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン(25 g, 0.13 mol)の無水テトラヒドロフラン(50 mL)溶液を滴下した。滴下終7後室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)及びイソプロピルエーテル(300 mL)を加え、得られた粗結晶をろ取した。この粗結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶することにより表題化合物 23 g (収率 69%)を得た。融点 187-190℃。

参考例G18

25 参考例G17に準じ、N-(4-メトキシベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3,5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3-クロロベンゾイル)プロピレンイミン、N-ベンゾイルプロピレンイミン、N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン、N-[3-(トリフルオロメ

チル) ベンゾイル] プロピレンイミン、N-(3-ブロモベンゾイル) プロピレンイミン、N-[4-(メチルチオ) ベンゾイル] プロピレンイミン、N-(2-チオフェンカルボニル) プロピレンイミン、N-(3-プロピルベンゾイル) プロピレンイミン、N-[3-(1-メチルエチル) ベンゾイル] プロピレンイミン、N-(4-フルオロ-3-メチルベンゾイル) プロピレンイミン、N-(4-クロロベンゾイル) プロピレンイミン、N-(3-フルオロベンゾイル) プロピレンイミン、N-(4-クロロベンゾイル) プロピレンイミンおよび N-(3-エチルベンゾイル) プロピレンイミンおよび N-(3-エチルベンゾイル) プロピレンイミンをそれぞれ用いて、下記の参考例 G 化合物 18-1~18-15を合成した。参考例 G 化合物 18-1:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン

10 融点 144-146℃。

参考例G化合物 18-2:2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3,5-ジメチルフェニル) エタノン

融点 133-136℃。

参考例G化合物18-3:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-

15 1-(3-クロロフェニル)エタノン

融点 152-153℃。

参考例G化合物 18-4:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-フェニルエタノン

融点 162-163℃。

20 参考例G化合物 1 8 - 5: 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロフェニル) エタノン

融点 139-141℃。

参考例G化合物 1 8 - 6:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]エタノン

25 融点 149-150℃。

参考例G化合物 1 8 - 7:1-(3-ブロモフェニル)-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)エタノン

融点 132-133℃。

参考例G化合物 1 8 - 8:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[4-(メチルチオ)フェニル]エタノン

融点 177-178℃。

参考例G化合物18-9:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-

5 1-(2-チエニル)エタノン

融点 161-162℃。

参考例G化合物 1 8 - 1 0:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-プロピルフェニル)エタノン

融点 110-111℃。

10 参考例G化合物 1 8 - 1 1:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]エタノン

融点 176-177℃。

参考例G化合物 1 8 - 1 2:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル) エタノン

15 融点 143-144℃。

参考例G化合物 18-13:2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-フルオロフェニル) エタノン

融点 164-165℃。

参考例G化合物 18-14:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル

20)-1-(4-クロロフェニル)エタノン

融点 155-156℃。

参考例G化合物 18-15:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-エチルフェニル) エタノン

融点 122-123℃。

25 参考例G19

1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-フェニルメチルオキシ-4-ピリジル)エタノン ジイソプロピルアミン(9.6 mL, 69 mmol)の無水テトラヒドロフラン(60 mL)溶 液を-50℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6 M n-ブチルリチウムヘキサン溶液(43 m

L, 69 mmol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて 2-フェニルメチル オキシ-4-メチルピリジン(12 g, 62 mmol)の無水テトラヒドロフラン(12 mL)溶 液を-30℃で滴下した。1 時間かき混ぜた後、N-(3,5-ジメチルベンゾイル)プロピレンイミン(12 g, 62 mmol)の無水テトラヒドロフラン(12 mL)溶液を-30℃で滴下した。滴下終了後徐々に室温まで昇温し、2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(60 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 5 : 1)で精製し、表題化合物 9.1 g(収率 44 %)を得た。 油状物。

10 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}) \ \delta$: 2.37 (6H, s), 4.20 (2H, s), 5.37 (2H, s), 6.72 (1H, s), 6.81 (1H, d, J= 5.1Hz), 7.22 (1H, s), 7.30-7.49 (5H, m), 7.59 (2H, s), 8.12 (1H, d, J= 5.1Hz).

参考例G20

5

2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシ 15 フェニル)エタノン臭化水素酸塩

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル) エタノン(0.36 g, 1.1 mmol)の酢酸(5 mL)溶液に臭素(0.058 mL, 1.1 mmol)を加え、混合物を室温で 1 時間かき混ぜた。反応混合物を濃縮し、残さをイソプロピルエーテルで洗浄して、表題化合物 0.44 g(収率 82%)を得た。

20 非晶状粉末

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.55 (6H, s), 3.92 (3H, s), 6.35 (1H, s), 6.99-7.03 (2H, m), 7.66 (1H, dd, J= 1.8, 6.6Hz), 8.02-8.07 (2H, m), 8.20 (1H, d, J= 6.6Hz), 8.70 (2H, d, J= 1.8Hz), 11.02 (1H, br s).

参考例G21

25 参考例G 2 0 に準じ、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル) エタノンの代わりに、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3,5-ジメチルフェニル) エタノン、1-(3,5-ジメチルフ

ェニル) -2-(2-7ェニルメチルオキシ-4-ピリジル) エタノンおよび 1-(3-7)ロモフェニル) -2-(2-tert-7)トキシカルボニルアミノ-4-ピリジル) エタノンをそれぞれ用いて、下記の参考例 G 化合物 $21-1\sim21-4$ を合成した。

参考例G化合物 2 1 - 1:2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G化合物 2 1-2:2-プロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3,5-ジメチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

10 参考例G化合物 2 1 - 3:2-プロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-フェニル メチルオキシ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 88-90℃。

5

参考例G化合物 2 1-4:2-プロモー1-(3-プロモフェニル) -2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩

15 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G22

2-プロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素 酸塩

1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン(150 g)を酢酸(450 20 mL)に溶かし、臭素(34.3 mL)を加えて 70℃で 3 時間かき混ぜた。反応液を氷水で冷却し、析出した結晶をろ取した。結晶を酢酸エチルで洗い表題化合物 168 g(収率 66%)を得た。

融点 144-146℃。

参考例G23

25 参考例G 2 2 に準じ、1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノンの代わりに 2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン、2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル)エタノン、2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(

3-クロロフェニル) エタノン、1-(3.5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジ ル) エタノン、2-(2-メチル-4-ピリジル)-1-(4-フルオロフェニル) エタノン、2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン、1-(3,5-ジメチルフ エニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニ ルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカ ルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル)エタノン、2-(2-tert-プト・ キシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-フェニルエタノン、2-(2-tert-ブトキシ カルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロフェニル)エタソン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル] 10 エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-ブロモフェ ニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[4-(メチ ルチオ)フェニル]エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(2-チエニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-プロピルフェニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[(1-メチルエチル)フェニル]エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボ 15 ニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-フルオロフェニル)エタノン、2-(2-tert-プトキ シカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-クロロフェニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-エチルフェニル) エタノンおよび 2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロ-3-メチルフ エニル)エタノンをそれぞれ用いて、下記の参考例G化合物23-1~23-2 20

2 をそれぞれ合成した。

参考例G化合物23-1:2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフ エニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

25 参考例G化合物 2 3 - 2 : 2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシ フェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G化合物 2 3 - 3 : 2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロ

フェニル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7.16 (1H, s), 7.37-7.54 (4H, m), 8.11-8.24 (2H, m), 8.30 (1H, d, J= 5.0Hz).

5 参考例G化合物 2 3 - 4:2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 19 (1H, s), 7. 38 (1H, s), 7. 52-7. 56 (1H, m), 7. 64 (1 H, t, J= 8.0Hz), 7. 77-7. 82 (1H, m), 8. 05-8. 09 (1H, m), 8. 16 (1H, t, J= 1

10 .8Hz), 8.32 (1H, d, J=5.2Hz), 10.23 (1H, br s).

参考例G化合物 2 3 - 5:2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩 -

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G化合物 2 3 - 6:2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

15

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.02 (3H, s), 6.68 (1H, s), 7.23 (2H, t, J= 8.4Hz), 8.05 (1H, s), 8.10-8.22 (3H, m), 8.65 (1H, br s).

参考例G化合物 2 3 - 7:2-ブロモ-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1-(3-メチル

20 フェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例G化合物 2 3 - 8:2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

融点 208-212℃。

25 参考例G化合物 2 3 - 9:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 182-185℃。

参考例G化合物 2 3 - 1 0:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-クロロフ

エニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 199-200℃。

参考例G化合物 2 3 - 1 1 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-フェニルエタノン臭化水素酸塩

5 融点 155-156℃。

参考例G化合物 2 3 - 1 2 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 171-172℃。

参考例G化合物 2 3 - 1 3:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-[3-(トリフ

10 ルオロメチル)フェニル]エタノン臭化水素酸塩

融点 174-175℃。

参考例G化合物 2 3 - 1 4 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-ブロモフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

15 参考例G化合物 2 3 - 1 5 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-[4-(メチルチオ)フェニル] エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 6.96-7.09 (2H, m), 7.24 (1H, s), 7.32-7.43 (1H, m), 7.98 (1H, d, J= 6.6Hz), 8.12-8.36 (2H, m).

20 参考例G化合物 2 3 - 1 6:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(2-チエニル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.57 (3H, s), 6.94-7.01 (1H, m), 7.14 (1H, s), 7.21 (1H, s), 7.38-7.46 (2H, m), 7.83-8.06 (3H, m), 8.21 (2H, br).

25 参考例G化合物 2 3 - 1 7:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-プロピルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ : 0.90 (3H, t, J= 7.3 Hz), 1.53-1.73 (2H, m), 2.65 (2H,

t, J = 7.5Hz), 3.40 (2H, br s), 6.97 (1H, dd, J = 1.8, 6.6Hz), 7.13 (1H, s), 7.19 (1H, s), 7.46-7.59 (2H, m), 7.89-7.99 (3H, m), 8.14 (1H, br d, J = 6.6Hz).

参考例G化合物 2 3 - 1 8:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

5

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.24 (6H, d, J= 6.6Hz), 3.00 (1H, septet, J= 6.6Hz), 7.15 (1H, s), 7.17 (1H, s), 7.46-7.65 (2H, m), 7.88-7.98 (4H, m), 8.09 (1H, br s).

10 参考例G化合物 2 3 - 1 9:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-フルオロフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 206-207℃。

参考例G化合物 2 3 - 2 0 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩

15 融点 202-203℃。

参考例G化合物 2 3 - 2 1 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-エチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 46-47℃。

参考例G化合物 2 3 - 2 2:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-フルオ

20 ロ-3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 225-226℃。

参考例G24

4-(メチルチオ)チオベンズアミド

4-(メチルチオ)ベンゾニトリル(12 g, 80 mmol)を 4N-塩化水素の酢酸エチル溶 25 液(130 mL)に溶かした。この溶液にジチオリン酸 0,0-ジエチル(15 mL, 88 mmo l)を加え、混合物を室温で 22 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。不溶物をろ過した後、ろ液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さを酢酸エチルから再結晶することにより表題化合物 1

0 g(収率 67%)を得た。

融点 176-178℃。

参考例G25

参考例G24に準じ、4-(メチルチオ)ベンゾニトリルの代わりに、2-クロロベンゾニトリル、4-クロロベンゾニトリル、2-フルオロベンゾニトリル、4-フルオロベンゾニトリル、ブチロニトリル、バレロニトリル、3-フェニルプロピオニトリル、4-フェニルブチロニトリル、1-メチルピペリジン-4-カルボニトリルをそれぞれ用いて、下記の参考例G化合物25-1~25-10を合成した。

10 参考例G化合物 2 5 − 1 : 2-クロロチオベンズアミド 融点 58-59℃。

参考例G化合物 2 5 - 2:4-クロロチオベンズアミド

融点 130-131℃。

参考例G化合物25-3:2-フルオロチオベンズアミド

15 融点 113-114℃。

参考例G化合物 2 5 - 4:4-フルオロチオベンズアミド 融点 156-157℃。

参考例G化合物 2 5 - 5:2,4-ジフルオロチオベンズアミド

融点 127-128℃。

20 参考例 G 化合物 2 5 - 6:チオブチルアミド

油状物

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (3H, t, J= 7.6 Hz), 1.72-1.93 (2H, m), 2.64 (2H, t, J= 7.6Hz), 7.02 (1H, br s), 7.77 (1H, br s).

参考例 G 化合物 25-7:チオバレルアミド

25 油状物

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0.94 (3H, t, J= 7.3Hz), 1.31-1.49 (2H, m), 1.68-1.83 (2H, m), 2.67 (2H, t, J= 7.7Hz), 6.92 (1H, br s), 7.73 (1H, br s).

参考例 G 化合物 2 5 - 8:3-フェニル (チオプロピオンアミド)

融点 83-84℃。

参考例G化合物 2 5 - 9:4-フェニル(チオブチルアミド)

融点 60-61℃。

参考例G化合物25-10:1-メチルピペリジン-4-カルボチオアミド

5 融点 216-220℃。

参考例G26

エチル (4-フェニル-1-ピペラジニル)カルボチオイルカルバマート

エチル イソチオシアナトホルマート (8.1 g, 62 mmol) のアセトン (30 mL) 溶液に 1-フェニルピペラジン (10 g, 62 mmol) を加え、混合物を 1 時間加熱還流させた。反応混合物を濃縮し、粗結晶を酢酸エチルで再結晶して、表題化合物 13

融点 134-135℃。

g(収率 73%)を得た。

参考例G27

10

15

参考例G26に準じ、1-フェニルピペラジンの代わりに、1-メチルピペラジンを用いて、下記の参考例G化合物27を合成した。

参考例 G 化合物 2 7: エチル (4-メチル-1-ピペラジニル) カルボチオイルカル バマート

融点 155-157℃。

参考例G28

20 4-フェニル-1-ピペラジンカルボチオアミド

エチル (4-フェニル-1-ピペラジニル)カルボチオイルカルバマート(13 g, 44 mmol)を濃塩酸(44 mL)に加え、混合物を 80℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を 8N-水酸化ナトリウム水溶液で塩基性とし、結晶をろ取した。結晶を水で洗浄し乾燥して、表題化合物 6.1 g(収率 63%)を得た。

25 融点 178-179℃。

参考例G29

参考例G28に準じ、エチル (4-フェニル-1-ピペラジニル)カルボチオイルカルバマートの代わりに、エチル (4-メチル-1-ピペラジニル)カルボチオイル

カルバマートを用いて、下記の参考例G化合物 2 9 を合成した。 参考例G化合物 2 9:4-メチル-1-ピペラジンカルボチオアミド 融点 173-175℃。

参考例G30

10

5 3, 3, 3-トリフルオロチオプロピオンアミド

3, 3, 3-トリフルオロプロピオンアミド(2.00 g, 15.7 mmol)の無水テトラヒドロフラン(100 mL)溶液にローソン試薬(Lawesson's reagent) (3.79 g, 9.37 mmol)を加え、 $2 \text{ 時間加熱還流した。室温に冷却した後、反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(<math>((1.85 \text{ g})((1.85 \text{$

¹H-NMR (CDCl₃) δ:3.61 (2H, q, J= 10.4Hz), 6.70-8.00 (2H, m). 参考例G31

- 15 参考例G30に準じ、3,3,3-トリフルオロプロピオンアミドの代わりに、エチル 3-アミノ-3-オキソプロパナートおよびエチル 2-アミノ-2-オキソアセタートを用いて、下記の参考例G化合物31-1および31-2を合成した。参考例G化合物31-1:エチル 3-アミノ-3-チオキソプロパナート油状物。
- 1H-NMR (CDCl₃) δ:1.31 (3H, t, J= 7.1Hz), 3.85 (2H, s), 4.22 (2H, q, J= 7.1Hz), 7.74 (1H, br s), 8.92 (1H, br s).
 参考例G化合物 3 1 2:エチル 2-アミノ-2-チオキソアセタート

 1H-NMR (CDCl₃) δ:1.41 (3H, t, J= 7.2Hz), 4.38 (2H, q, J= 7.2Hz), 7.68 (1H, br s), 8.24 (1H, br s).
- 25 参考例G32

後述の実施例 3 3 に準じ、4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-<math>1,3-チアゾールの代わりに、4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルチオフェニル)-5-(4-ピリジル)-1,3-チアゾールを用いて、下

記の参考例G化合物32を合成した。

参考例 G 化合物 3 2 : 4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル] ピリジン-N-オキシド

融点 196-197℃。

5 参考例G33

1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-カルボキサミド

ピペリジン-4-カルボキサミド(5.0 g, 39 mmol)の水(30 mL)溶液に二炭酸ジ-t ert-ブチル(9.2 mL, 40 mmol)をゆっくり滴下し、そのまま 24 時間室温でかき混ぜた。反応混合物を酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、

10 溶媒を留去した。残さを酢酸エチルで結晶化させることにより表題化合物 6.9 g (収率 78%)を得た。

融点 163-165℃。

参考例G34

参考例G30に準じ、3,3,3-トリフルオロプロピオンアミドの代わりに、1-te rt-ブトキシカルボニルピペリジン-4-カルボキサミドを用いて、下記の参考例G 化合物34を合成した。

参考例G化合物 3 4:1-tert-ブトキシカルポニルピペリジン-4-カルボチオアミド

融点 129-131℃。

20 参考例G35

参考例G12に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに、<math>N-(3-エチルベンゾイル)プロピレンイミンを用いて、下記の参考例<math>G化合物 35を合成した。

参考例G化合物 3 5:1-(3-エチルフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン

融点 59-60℃。

25

参考例G36

参考例G22に準じ、1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノ

ンの代わりに、1-(3-エチルフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノンを用いて、下記の参考例G化合物36を合成した。

参考例G化合物36:2-ブロモ-1-(3-エチルフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

5 非晶状粉末

¹H-NMR (DMS0-d₆) δ : 1.22 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.70 (2H, q, J= 7.6Hz), 7.19 (1H, s), 7.39 (1H, s), 7.45-7.58 (3H, m), 7.77 (1H, br s), 7.92-7.97 (2H, m), 8.30 (1H, d, J= 5.6Hz).

参考例G37

10 2,2-ジフルオロプロピオン酸エチル

ピルビン酸エチル(3.0 g, 26 nmol)にジエチルアミノ硫黄トリフルオリド(3.4 mL, 26 nmol)を 1 時間かけて滴下し、反応混合物を 60℃で 4 時間かき混ぜた。 反応混合物を氷水中にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去することにより表題化合物 1.2 g(収率 78%)を得た。

15 油状物

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.36 (3H, t, J= 7.2Hz), 1.81 (3H, t, J= 19.0Hz), 4.33 (2H, q, J= 7.2Hz).

参考例G38

2, 2-ジフルオロプロピオン酸

20 2N 水酸化ナトリウム水溶液(26 mL)に 2,2-ジフルオロプロピオン酸エチル(1.2 g, 8.8 mmol)のエタノール(26 mL)溶液を加え、混合物を室温で 14 時間かき混ぜた。反応混合物を 2N 塩酸で酸性にした後、エーテルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を留去することにより表題化合物 0.9 g(収率 92%)を得た。

油状物

参考例G39

25 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ δ : 1.85 (3H, t, J= 19.0Hz), 6.21 (1H, br s).

2, 2-ジフルオロプロピオンアミド

2,2-ジフルオロプロピオン酸(7.8 g, 71 mmol)のテトラヒドロフラン(80 mL)

融点 70-71℃。

参考例G40

参考例G24に準じ、4-(メチルチオ)ベンゾニトリルの代わりに、(メチルチ10 オ)アセトニトリルを用いて、下記の参考例G化合物40を合成した。

参考例 G 化合物 40: (メチルチオ)チオアセトアミド

融点 66-67℃。

参考例G41

参考例G30に準じ、3, 3, 3-トリフルオロプロピオンアミドの代わりに、3-(15 メチルチオ)プロピオンアミド、2, 2-ジフルオロプロピオンアミドを用いて下記の参考例G化合物41-1および41-2を合成した。

参考例G化合物41-1:3-(メチルチオ)チオプロピオンアミド 油状物

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 2.17 (3H, s), 2.93 (4H, s), 7.52 (2H, br s).

20 参考例G化合物 4 1 - 2:2, 2-ジフルオロチオプロピオンアミド 油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.98 (3H, t, J= 18.5 HZ), 7.56 (1H, br s), 7.72 (1H, br s).

参考例G42

25 2-アミノ-1-メチル-2-オキソエチルベンゾアート

2-ヒドロキシプロピオンアミド(10.8 g, 121 mmol)のピリジン(40 mL)溶液に 0 ℃でベンゾイルクロリド(14.2 mL, 122 mmol)を加え、混合物を室温まで昇温した。反応混合物を室温で 3 時間かき混ぜた後、溶媒を留去した。残さに炭酸水素

ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を 1N 塩酸で 2 回洗浄し、次に水洗いした。抽出液を乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶を酢酸エチルーへキサンで再結晶して、表題化合物 17.9 g(収率 77%)を得た。

融点 116-117℃。

5 参考例G43

2-アミノ-1-メチル-2-チオキソエチルベンゾアート

15 参考例H1

10

20

25

[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] アミン

2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩(2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル)エタノン(4.5 g, 13 mmol)より参考例G20記載の方法で合成した。)のアセトニトリル(40 mL)溶液にチオ尿素(1.1 g, 14 mmol)、トリエチルアミン(1.9 mL, 14 mmol)を加え、混合物を80℃で2時間かき混ぜた。反応混合物を室温まで冷却した後、濃縮した。残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(200 mL)を加え、得られた固体をろ取し、水洗いした。この固体に2N-塩酸(35 mL)を加え、混合物を100℃で45分間かき混ぜた。反応混合物を室温まで冷却した後、8N-水酸化ナトリウム水溶液(10 mL)及び炭酸水素ナトリウム水溶液(10 mL)を加えた。得られた粗結晶をろ取し、水洗いした。この粗結晶をエタノールから再結晶することにより表題化合物2.7 g(収率 69%)を得た。

融点 251-254℃。

参考例H2

[5-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-3-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

5 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル) エタノン(6.1 g、18 mmol)の酢酸(100 mL)溶液に臭素(1.0 mL)を加え、室温で2時間かき混ぜた。反応混合物を濃縮した。残さをアセトニトリル(100 mL)に溶かし、その溶液にチオ尿素(1.1 g、14 mmol)、トリエチルアミン(3.0 m L、22 mmol)を加え、混合物を室温で2時間かき混ぜた後、濃縮した。残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50 mL)を加え、得られた固体をろ取し、水洗いし、エタノールより再結晶して表題化合物1.7 g(収率 24%)を得た。

融点 270℃以上(分解)

参考例H3

15

20

5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール

2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩(2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン(5.0 g, 24 mmol) より参考例G21記載の方法で合成した。) とチオプロピオンアミド(1.4 g, 16 mmol) のN, N-ジメチルホル

ムアミド(50 mL)溶液を室温で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4:1)で精製して結晶を得た。この結晶をヘキサンで洗浄し、表題化合物2.43 g(収率 39%)を得た。

25 融点 162-163℃。

参考例H4

参考例H3に準じ、チオプロピオンアミドの代わりに、チオアセトアミドおよび4-(メチルチオ)チオペンズアミドをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物4

-1および4-2を合成した。

参考例H化合物 4 - 1:5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例H化合物 4 - 2:5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例H5

参考例H4に準じ、2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジ 10 ル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メトキシフェニル)エタノン臭 化水素酸塩を用いて、下記の参考例H化合物 5 を合成した。

参考例H化合物 5:5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-4-(4-メトキシフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール

15 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例H6

[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アミン

2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水 20 素酸塩とチオ尿素(3.03 g, 39.8 mmol)のアセトニトリル(50 mL)混合物にトリエチルアミン(5.2 mL, 37.3 mmol)を加え、80℃で2時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、析出した固体をろ取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物3.67 g(収率 35 %)を得た。

25 融点 214-218℃。

参考例H7

参考例H6に準じ、2-プロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-プロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-

(3-メトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3 ,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3 ,5-ジメチルフェニル)-2-(2 ,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩および2-ブロモ-1-(3 ,5-ジメチルフェニル)-2-(2 ,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2 ,4-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩をそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物7-1~107-8を合成した。

参考例H化合物7-1:[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 190-191℃。

参考例H化合物7-2:4-(3-クロロフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1、

15 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 227-228℃。

参考例H化合物 7 - 3: [4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1.3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 243-245℃。

20 参考例H化合物 7 - 4: [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 205-206℃。

参考例H化合物 7 - 5: [4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アミン

25 融点 219-220℃。

参考例H化合物 7 - 6: [5-(2, 6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 214-216℃。

参考例H化合物 7 - 7: [4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 256-258℃。

参考例 H 化合物 7-8: [4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,

5 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 233-234℃。

参考例H8

参考例H6に準じ、チオ尿素の代わりに、N-メチルチオ尿素を用いて下記の参 考例H化合物8を合成した。

10 参考例H化合物 8:N-メチル-[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 186-187℃。

参考例H9

参考例H8に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニ15 ル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-2-(2-メチル-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩を用いて、下記の参考例H化合物9を合成した。

参考例H化合物 9:N-メチル[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

20 融点 164-165℃。

参考例H10

参考例H9に準じ、N-メチルチオ尿素の代わりに、N,N-ジメチルチオ尿素を用いて、下記の参考例H化合物10を合成した。

参考例H化合物10:N,N-ジメチル[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリ

25 ジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 77-79℃。

参考例H11

2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール

2-プロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩(11 g, 29 mmol)とチオプロピオンアミド(2.7 g, 30 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(30 mL)溶液を室温で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いし、乾燥後、

5 溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製して表題化合物3.3 g(収率 38 %)を得た。

油状物

10

15

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.64 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.34 (3H, s), 3.10 (2H, q, J= 7.6Hz), 6.84-6.86 (1H, m), 7.05-7.09 (1H, m), 7.13-7.25 (3H, m), 7.37 (1H, s), 8.10 (1H, d, J= 5.6Hz).

参考例H12

参考例H11に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル) エタノン臭化水素酸塩を用いて、下記の参考例H化合物1

参考例H化合物 1 2:2-エチル-4-(3-クロロフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 102-103℃。

2を合成した。

参考例H13

20 参考例H 1 1 に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩を用いて、下記の参考例H化合物 1 3 を合成した。

参考例H化合物 1 3:2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1.3-チアゾール

油状物

25

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.45 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.33 (3H, s), 2.51 (3H, s), 3.09 (2H, q, J= 7.6Hz), 6.99 (1H, dd, J= 1.2, 5.2Hz), 7.13-7.30 (4H, m), 7.3

9 (1H, s), 8.38 (1H, d, J = 5.2Hz).

参考例H14

参考例H13に準じ、チオプロピオンアミドの代わりに、2-クロロチオベンズアミド、4-クロロチオベンズアミド、2-フルオロチオベンズアミド、4-フルオロチオベンズアミド、4-フルオロチオベンズアミド、5-オベンズアミド、フェニル(チオアセトアミド)、3-フェニル(チオプロピオンアミド)、4-フェニル(チオプチルアミド)、チオバレルアミド、チオブチルアミド、エチル 2-アミノ-2-チオキソアセタート、4-メチル-1-ピペラジンカルボチオアミドおよび1-メチルピペリジン-4-カルボチオアミドをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物14

10 -1~14-14を合成した。

参考例H化合物 1 4 - 1:2-(2-クロロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 83-84℃。

15

参考例H化合物 1 4 - 2:2-(4-クロロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 104-105℃。

参考例H化合物 1 4 - 3:2-(2-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 73-74℃。

20 参考例H化合物 1 4 - 4:2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 89-91℃。

参考例H化合物 1 4 - 5:2-(2,4-ジフルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

25 融点 90-91℃。

参考例H化合物 1 4 - 6:4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-フェニル-1,3-チアゾール

融点 79-80℃。

参考例H化合物 1 4 - 7:4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(フェニルメチル)-1,3-チアゾール

融点 82-84℃。

参考例H化合物 1 4-8:4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(

5 2-フェニルエチル)-1,3-チアゾール

融点 64-65℃。

参考例H化合物 1 4 - 9:4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(3-フェニルプロピル)-1,3-チアゾール

油状物

10 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ δ : 2.12-2.27 (2H, m), 2.33 (3H, s), 2.50 (3H, s), 2.79 (2H, t, J= 7.7Hz), 3.08 (2H, t, J= 7.9Hz), 6.98 (1H, dd, J= 1.4, 5.6Hz), 7.1 0-7.35 (9H, m), 7.38 (1H, s), 8.38 (1H, d, J= 5.6Hz).

参考例H化合物 1 4 - 1 0:2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

15 油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (3H, t, J= 7.1Hz), 1.43-1.56 (2H, m), 1.76-1.91 (2H, m), 2.33 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.05 (2H, t, J= 7.9Hz), 6.99 (1H, d, J= 5.4Hz), 7.10-7.20 (4H, m), 7.38 (1H, s), 8.37 (1H, d, J= 5.4Hz).

参考例H化合物14-11:4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-

20 2-プロピル-1.3-チアゾール

油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.08 (3H, t, J= 7.4Hz), 1.79-2.00 (2H, m), 2.33 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.03 (2H, t, J= 7.4Hz), 6.99 (1H, d, J= 5.3Hz), 7.10-7.20 (4H, m), 7.39 (1H, s), 8.37 (1H, d, J= 5.3Hz).

25 参考例H化合物 1 4 - 1 2 : エチル [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] カルボキシレート

融点 97-98℃。

参考例H化合物 1 4-13:4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルピペラジン-1-

イル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 115-116℃。

参考例H化合物 1 4 - 1 4 : 4-(3-メチルフェニル)-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

5 融点 127-130℃。

参考例H15

参考例H11に準じ、チオプロピオンアミドの代わりに、4-(メチルチオ)チオベンズアミドを用いて、下記の参考例H化合物15を合成した。

参考例H化合物 1 5:5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1、3-チアゾール

融点 97-100℃。

参考例H16

10

参考例H15に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)フェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩、2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩および2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩をそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物16-1~16-6を合成

参考例H化合物 1 6 - 1:4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール

25 融点 119-122℃。

した。

参考例H化合物 1 6 - 3:5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール

融点 112-114℃。

参考例H化合物 1 6 - 4:4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール

融点 134-136℃。

5

15

20

参考例H化合物 1 6 - 5:4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール

融点 99-100℃。

10 参考例H化合物 1 6 - 6:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン 融点 183-184℃。

参考例H17

4-[2-(2-クロロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

 $2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩(5.00 g, 12.3 mmol)と2-クロロチオベンズアミド(1.06 g, 11.9 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(40 mL)溶液を室温で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = <math>4:1\sim2:1$)で精製して結晶を得た。この結晶をイソプロピルエーテルで洗って、表題化合物 3.15 g(収率 81%)を得た。

参考例H18

融点 175-177℃。

25 参考例H17に準じ、2-クロロチオベンズアミドの代わりに、4-フルオロチオベンズアミド、チオバレルアミド、3,3,3-トリフルオロチオプロピオンアミド、チオブチルアミド、エチル 3-アミノ-3-チオキソプロパナートをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物18-1~18-5を合成した。

参考例H化合物18-1:4-[2-(4-フルオロフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 160-162℃。

参考例H化合物 1 8 - 2:4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

油状物

10

15

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.98 (3H, t, J= 7.3Hz), 1.39-1.59 (2H, m), 1.76-1.92 (2H, m), 2.34 (3H, s), 3.04 (2H, t, J= 7.4Hz), 4.14 (2H, br s), 6.44 (1H, s), 6.56 (1H, dd, J= 1.5, 5.4Hz), 7.09-7.26 (3H, m), 7.41 (1H, s), 7.96 (1H, d, J= 5.4Hz).

参考例H化合物 1 8 - 3:4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 131-132℃。

参考例H化合物 1 8 - 4:4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 113-115℃。

参考例H化合物 18-5: エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アセタート

融点 128-129℃。

20 参考例 H 1 9

参考例H17に準じ、2-クロロチオベンズアミドの代わりにエチル 2-アミノ-2-チオキソアセタートを用いて下記の参考例H化合物19を合成した。 参考例H化合物19:エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]カルボキシレート

25 融点 147-148℃。

参考例H20

参考例H19に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-

クロロフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-フェニルエタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-フルオロフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-[3-(トリフルオロメチル) フェニル] エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-[4-(メチルチオ) フェニル] エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-フルオロフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-フルオロフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-エチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-プロピルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-プロピルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(2-チエニル) エタノン臭化水素酸塩をそれぞれ用いて下記の参考例H化合物20-1~20-12を合成した。

15 参考例H化合物 2 0 - 1:4-[2-エチル-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 132-133℃。

参考例H化合物 2 0 - 2:4-(2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール-5-イル)-2-ピリジルアミン

20 融点 158-159℃。

参考例H化合物 2 0 - 3:4-[2-エチル-4-(4-フルオロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 140-141℃。

参考例H化合物 2 0 - 4:4-[2-エチル-4-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1

25 ,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 117-118℃。

参考例H化合物 2 0 - 5:4-[2-エチル-4-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チア ゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 119-120℃。

参考例H化合物 2 0 - 6:4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 153-154℃。

5 参考例H化合物 2 0 - 7:4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 136-137℃。

参考例H化合物 2 0 - 8:4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

10 融点 128-129℃。

参考例H化合物 2 0 - 9:4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 134-135℃。

参考例H化合物 2 0 - 1 0:4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1,

15 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 80-81℃。

参考例H化合物 2 0 - 1 1 : 4-[2-エチル-4-(3-プロピルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

. 融点 72-74℃。

20 参考例H化合物 2 0 - 1 2 : 4-[2-エチル-4-(2-チエニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 159-160℃。

参考例H21

参考例H18に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニ25 ル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニ3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩を用いて下記の参考例H化合物21-1および21-2を合成した。

参考例H化合物21-1:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾー

ル-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 99-100℃。

参考例H化合物 2 1 - 2:エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタート

5 融点 154-155℃。

参考例H22

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルア ミン

5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-4-(3-メチル フェニル)-1,3-チアゾール(2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン(35 g, 170 mmol)より参考例H3記載の方法で合成した。)に2N-塩酸(200 mL)を加え、混合物を100℃で1時間かき混ぜた。反応混合物を室温まで冷却した後、2N-水酸化ナトリウム水溶液(200 mL)と炭酸水素ナトリウム水溶液で塩基性にした。得られた混合物を酢酸エチルで抽出し、抽出液を水洗いした。この抽出液を乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製して結晶を得た。この結晶をイソプロピルエーテルで洗浄し、表題化合物17 g(収率 55%)を得た。融点 144-146℃。

参考例H23

20 参考例H22に準じ、5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾールの代わりに、5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール、5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾールおよび5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-4-(4-メトキシフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾールをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物23-1~23-3を合成した。参考例H化合物23-1:4-[2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 152-153℃。

参考例H化合物 2 3 - 2:4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニール]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 181-183℃。

5 参考例H化合物 2 3 - 3:4-[4-(4-メトキシフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 140-141℃。

参考例H24

10

15

[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]酢酸

エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタート(7.00 g, 19.8 mmol)のエタノール(40 mL)懸濁液に、IN-水酸化ナトリウム水溶液(40 mL)を加え、そのまま室温で2時間かき混ぜた。反応混合物を2N塩酸(20 mL)で中和した後、生成した固体をろ取した。粗生成物を水洗い

し、乾燥させ、表題化合物6.10 g(収率 95%)を得た。

融点 132-133℃。

参考例H25

ル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタートの代わりに、エチル [5-(2-アミノ-4-20 ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]カルボキシレート、エチル [5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]カルボキシレートおよびエチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロ

参考例H24に準じ、エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニ

フェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタートをそれぞれ用いて下記の参考例H 化合物 $25-1\sim25-3$ を合成した。

25 参考例H化合物 2 5 - 1:5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-カルボン酸

融点 156-157℃。

参考例H化合物 2 5 - 2 : 5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,

3-チアゾール-2-カルボン酸

融点 135-136℃。

参考例H化合物 2 5 - 3: [5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] 酢酸

5 単離せず次の反応に用いた。

参考例H26

4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-カルボン酸(0.20 g, 0.64 mmol)を150℃で15分間かき混ぜた。室温に冷却した後、粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し表題化合物 0.1 7 g(収率 98%)を得た。

油状物。

10

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 2.34 (3H, s), 2.53 (3H, s), 7.04 (1H, d, J= 5.1Hz), 7.1 6-7.24 (4H, m), 7.43 (1H, s), 8.42 (1H, d, J= 5.1Hz), 8.88 (1H, s).

15 参考例H27

参考例H 2 6 に準じ、4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-カルボン酸の代わりに、<math>5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-カルボン酸および[<math>5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]酢酸を用いて、下記の参考例H化合物

20 27-1および27-2を合成した。

参考例H化合物 2 7 - 1:4-[4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 91-92℃。

参考例H化合物27-2:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-

25 5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 142-143℃。

参考例H28

N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]

シクロヘキサンカルボキサミド

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(0.80 g, 2.7 nmol)のテトラヒドロフラン溶液(10 nL)にシクロヘキサンカルボニルクロリド(0.40 nL, 3.0 nmol)とトリエチルアミン(0.39 nL, 2.8 nmol)を順に加え、混合物を室温で1時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン・酢酸エチル = 20 : 1~4 : 1)で精製して結晶を得た。この結晶をヘキサンで洗浄し、表題化合物0.83 g(収率 75 %)を得た。

10 融点 98-100℃。

参考例H29

15

20

参考例H28に準じ、シクロヘキサンカルボニルクロリドの代わりに、シクロペンタンカルボニルクロリド、塩化アセチル、1-メチルシクロヘキサンカルボニルクロリド、塩化プロピオニルおよび塩化ピバロイルをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物29-1~29-5を合成した。

参考例H化合物 2 9 - 1:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]シクロペンタンカルボキサミド

融点 123-125℃。

参考例H化合物 2 9 - 2:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 119-120℃。

参考例H化合物 2 9 - 3:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-1-メチルシクロヘキサンカルボキサミド

油状物

25 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.28 (3H, s), 1.30-1.75 (11H, m), 1.98-2.12 (2H, m), 2.3 3 (3H, s), 3.08 (2H, q, J= 7.6Hz), 6.79-6.85 (1H, m), 7.10-7.25 (3H, m), 7.38-7.42 (1H, m), 8.04-8.07 (2H, m), 8.40-8.43 (1H, m).

参考例H化合物 2 9 - 4: N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾー

ル-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 103-104℃。

参考例H化合物 2 9 - 5:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ピバルアミド

5 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.34 (9H, s), 1.44 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.33 (3H, s), 3.08 (2H, q, J= 7.6Hz), 6.79-6.84 (1H, m), 7.09-7.27 (3H, m), 7.36-7.39 (1H, m), 8.03-8.10 (2H, m), 8.38-8.42 (1H, m).

参考例H30

- 10 参考例H29に準じ、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピ ル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(2-チエニル)-1
- 15 ,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物 3 $0-1\sim3$ 0-1 2を合成した。

参考例H化合物 3 0 - 1:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

20 融点 112-115℃。

参考例H化合物 3 0 - 2:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 149-150℃。

参考例H化合物 3 0 - 3:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 144-145℃。

25

参考例H化合物 3 0 - 4:N-[4-[2-エチル-4-(2-チエニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 154-155℃。

参考例H化合物30-5:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド 融点 207-208℃。

5 参考例H化合物30-6:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-1-メチルシクロヘキサンカルボキサミド油状物。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.28 (3H, s), 1.35-1.82 (11H, m), 1.95-2.13 (2H, m), 3.0 8 (2H, q, J= 7.8Hz), 6.80-6.84 (1H, m), 7.19-7.37 (3H, m), 7.53-7.62 (1H

10 , m), 8.07-8.12 (1H, m), 8.25-8.35 (1H, m), 8.40-8.43 (1H, m).

参考例H化合物 3 0 - 7:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 134-135℃。

参考例H化合物 3 0 - 8: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾー

15 ル-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 132-133℃。

参考例H化合物 3 0 - 9: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 103-104℃。

20 参考例H化合物 3 0 - 1 0: N-[4-[2-エチル-4-(2-チエニル)- 1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド

融点 187-188℃。

参考例H化合物 3 0 - 1 1:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

25 融点 187-188℃。

参考例H化合物 3 0 − 1 2 : N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ピバルアミド 融点 119-120℃。

参考例H31

N-(シクロヘキシルメチル)-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾー ル-5-イル]-2-ピリジルアミン

塩化アルミニウム(0.40 g, 3.0 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(40 mL)に0℃で水素化アルミニウムリチウム(0.12 g, 3.0 mmol)を加えた。この溶液にN-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]シクロヘキサンカルボキサミド(0.40 g, 0.99 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下し、混合物を1時間加熱還流した。反応混合物を室温に冷却し、氷水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、乾燥、

10 濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 20:1~4:1)で精製して結晶を得た。この結晶をヘキサンで洗浄し、表題化合物0
 27 g(収率 70%)を得た。

融点 74-75℃。

参考例H32

15 参考例H31に準じ、N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]シクロヘキサンカルボキサミドの代わりに、N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]シクロペンタンカルボキサミドを用いて、下記の参考例H化合物32を合成した。

参考例H化合物32:N-(シクロペンチルメチル)-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェ

ニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 67-69℃。

20

参考例H33

[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-ピペリジノ-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

25 [5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] アミン(0.70 g, 2.5 mmol)とピペリジン(2.0 mL, 20 mmol)を150℃で3時間かき 混ぜた。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製して表題化合物0.62 g(収率 72 %)を得た。

融点 181-182℃。

参考例H34

5

10

参考例H33に準じ、ピペリジンの代わりに、モルホリン、シクロヘキシルアミンおよびシクロペンチルアミンを用いて、下記の参考例H化合物34-1~34-3を合成した。

参考例H化合物 3 4-1: [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-モルホリノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 188-189℃。

参考例H化合物 3 4 - 2: [5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 168-169℃。

参考例H化合物 3 4 - 3: [5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 169-170℃。

15 参考例H35

参考例H34に準じ、[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、4-(3-クロロフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよび5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾールを

20 用いて、下記の参考例H化合物35-1および35-2を合成した。

参考例H化合物35-1:[4-(3-クロロフェニル)-5-(2-ピペリジノ-4-ピリジル)-1,<math>3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 206-208℃。

参考例H化合物 3 5 - 2:4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニ

25 ル)-5-(2-ピペリジノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 155-157℃。

参考例H36

参考例H34に準じ、[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1.

3-チアゾール-2-イル] アミンの代わりに、[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(4-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アミン、N-メチル[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アミン、2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール、5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾールおよび4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1, 3-チアゾールをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物36-1~36-11を

参考例H化合物 3 6 - 1: [5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(4-フルオロフェニル)-1.3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 194-195℃。

合成した。

10

25

参考例H化合物 3 6 - 2:N-メチル[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン 融点 211-212℃。

15 参考例H化合物36-3:N-メチル[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 170-172℃。

参考例H化合物 3 6 - 4:N-シクロヘキシル-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

20 融点 110-112℃。

参考例H化合物36-5:N-シクロヘキシル-4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン 融点 197-199℃。

参考例H化合物 3 6 - 6: N-シクロペンチル-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1.3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 117-118℃。

参考例H化合物36-7:N-シクロペンチル-4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メ チルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 154-156℃。

参考例H化合物 3 6 - 8: 4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-5-(2-モルホリノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 200-202℃。

5 参考例H化合物 3 6 - 9:2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-モルホリノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

融点 69-71℃。

参考例H化合物36-10:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-N-シクロヘキシル-2-ピリジルアミン

10 融点 106-107℃。

参考例H化合物 3 6 - 1 1:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-N-シクロペンチル-2-ピリジルアミン

融点 110-111℃。

参考例H37

- 15 参考例H36に準じ、シクロヘキシルアミンの代わりに、ピロリジン、N-メチルシクロヘキシルアミン、(シクロヘキシルメチル)アミンおよび1-メチルピペラジンをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物37-1~37-5を合成した。参考例H化合物37-1:2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-5-[2-(1-ピロリジニル)-4-ピリジル]-1,3-チアゾール
- 20 融点 108-109℃。

参考例H化合物 3 7 - 2: N-シクロヘキシル-N-メチル-4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン融点 173-174 $^{\circ}$ 。

参考例H化合物 3 7 - 3: N-シクロヘキシルメチル-4-[4-(3-メチルフェニル)-25 2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン 融点 157-159℃。

参考例H化合物 3 7 - 4:4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-5-[2-(1-ピロリジニル)-4-ピリジル]-1.3-チアゾール

融点 199-201℃。

参考例H化合物 3 7 − 5 : 4-(3-メチルフェニル)-5-[2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-4-ピリジル]-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール 融点 153-154℃。

5 参考例H38

N-[5-(2-アセチルアミノ-4-ピリジル)-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾー ル-2-イル]アセトアミド

4-[2-アミノ-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(0.40 g, 1.4 mmol)と4-ジメチルアミノピリジン(0.055 g, 0.45 mmol)のN, N-ジメチルアセトアミド(10 mL)溶液に、塩化アセチル(0.3 mL, 4.2 mmol)を加え70℃で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、乾燥濃縮した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物0.30 g(収率 58%)を得た。

15 参考例 H 3 9

融点 262-264℃。

10

N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アセトアミド

[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.50 g. 1.8 mmol)と4-ジメチルアミノピリジン(0.061g, 0.50 mmol)のN、

20 N-ジメチルアセトアミド(15 mL)溶液に、塩化アセチル(0.19 mL, 2.7 mmol)を加え、80℃で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、析出した固体をろ取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物0.39 g(収率 67 %)を得た。

融点 230-231℃。

25 参考例H40

参考例H39に準じ、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチ ル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル

)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミンおよび[4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2, 6-ジメチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミンを用いて、下記の参考例H化合物 4 0 - 1 ~ 4 0 - 3 を合成した。

参考例H化合物 4 0 - 1:N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド

融点 236-237℃。

参考例H化合物40-2:N-[5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド

融点 185-187℃。

10 参考例H化合物 4 0 - 3:N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド

融点 266-267℃。

参考例H41

参考例H39に準じ、塩化アセチルの代わりに塩化ニコチノイル塩酸塩を用い 15 て、下記の参考例H化合物41を合成した。

参考例H化合物 4 1:N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 175-178℃。

参考例H42

- 20 参考例H41に準じ、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2 ,6-ジメチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロヘキシ ルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、
- 25 [5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(4-フルオロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[4-(4-フルオロフェニル)-5-(

2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N-メチルアミン、N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N-メチルアミンおよびN-メチル-N-[5-(2-メチル-4-ピ

5 リジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物42-1~42-10を合成した。

参考例H化合物 4 2 - 1:N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 203-206℃。

10 参考例H化合物 4 2 - 2:N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピ リジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 267-268℃。

参考例H化合物 4 2 - 3:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

15 融点 201-203℃。

参考例H化合物 42-4:N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド

融点 215-216℃。

参考例H化合物 4 2 - 5:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(4-フ

20 ルオロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 136-138℃。

参考例H化合物 4 2 - 6:N-[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 229-231℃。

25 参考例H化合物 4 2 - 7:N-[4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 261-262℃。

参考例H化合物 4 2 - 8:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ

チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N-メチルニコチンアミド 融点 147-148℃。

参考例H化合物 4 2 - 9:N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N-メチルニコチンアミド

5 融点 148-149℃。

参考例H化合物 4 2 - 1 0:N-メチル-N-[5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.35 (3H, s), 2.53 (3H, s), 3.78 (3H, s), 7.05 (1H, d, J = 5.2Hz), 7.06-7.30 (4H, m), 7.41 (1H, s), 7.49 (1H, dd, J= 5.2, 7.0Hz), 7.95 (1H, d, J= 7.0Hz), 8.40 (1H, d, J= 5.2Hz), 8.80 (1H, d, J= 5.2Hz), 8.88 (1H, s).

参考例H43

参考例H39に準じ、塩化アセチルの代わりに6-クロロ-3-ピリジルカルボニ ル クロリド塩酸塩を用いて、下記の参考例H化合物43を合成した。 参考例H化合物43:6-クロロ-N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリ ジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド 融点 228-230℃。

参考例H44

参考例H43に準じ、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンのかわりに[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよびN-メチル-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物44-1~44-4を合成した。

参考例H化合物44-1:6-クロロ-N-[5-(2-)クロヘキシルアミノ-4-ピリジル

)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド 融点 255-256℃。

参考例H化合物 4 4 - 2:6-クロロ-N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

5 融点 211-212℃。

参考例H化合物 4 4 - 3:6-クロロ-N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド 融点 271-273℃。

参考例H化合物 4 4 - 4:6-クロロ-N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル 10)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N-メチルニコチンアミド 融点 171-172℃。

参考例H45

参考例H39に準じ、塩化アセチルの代わりに6-メチル-3-ピリジルカルボニル クロリド塩酸塩を用いて、下記の参考例H化合物45を合成した。

15 参考例H化合物 4 5:6-メチル-N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド 融点 233-234℃。

参考例H46

参考例H45に準じ、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-20 チアゾール-2-イル]アミンのかわりに[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよびN-メチル-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチル

25 フェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミンをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物 $46-1\sim46-4$ を合成した。

参考例H化合物 4 6 - 1:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メチルニコチンアミド

融点 242-243℃。

参考例H化合物 46-2:N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メチルニコチンアミド 融点 <math>213-214 \mathbb{C} 。

5 参考例H化合物 4 6 - 3:N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メチルニコチンアミド 融点 252-253℃。

参考例H化合物 4 6 - 4:N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N,6-ジメチルニコチンアミド

10 融点 176-177℃。

参考例H47

参考例H39に準じ、塩化アセチルの代わりに6-メトキシ-3-ピリジルカルボニル クロリド塩酸塩を用いて、下記の参考例H化合物47を合成した。

参考例H化合物 4 7:6-メトキシ-N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピ

15 リジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

融点 224-226℃。

参考例H48

参考例H47に準じ、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンのかわりに[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル

- 20)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよび[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物48-1~48-3を合成した。
- 25 参考例H化合物 4 8 − 1 : N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]-6-メトキシニコチンアミド 融点 191-192℃。

参考例H化合物 4 8 - 2:N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ

チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メトキシニコチンアミド 融点 219-221℃。

参考例H化合物 4 8 - 3: N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メトキシニコチンアミド

5 融点 242-244℃。

参考例H49

参考例H39に準じ、塩化アセチルの代わりに2-メトキシ-3-ピリジルカルボニル クロリド塩酸塩を用いて、下記の参考例H化合物49を合成した。

参考例H化合物 4 9:2-メトキシ-N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピ

10 リジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

下記の参考例H化合物50を合成した。

融点 169-170℃。

参考例H50

参考例H39に準じ、[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに[5-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-3-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンを用いて、

参考例H化合物 5 0:N-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(4-メトキシフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセトアミド

融点 247-250℃

20 参考例H51

15

参考例H50に準じ、塩化アセチルの代わりに塩化ベンゾイルを用いて、下記の参考例H化合物51を合成した。

参考例H化合物 5 1:N-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(4-メトキシフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]ベンズアミド

25 融点 219-222℃

参考例H52

N-[4-(2, 6-ジメチル-4-ピリジル)-5-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア

[4-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-5-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.50 g, 1.7 mmol)のN,N-ジメチルアセトアミド(20 mL)溶液に、イソシアン酸フェニル(0.28 mL, 2.6 mmol)を加え、80℃で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、乾燥濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製した。得られた粗結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して表題化合物0.34 g(収率 48 %)を得た。

融点 173-174℃。

参考例H53

10 参考例H 5 2 に準じ、[4-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-5-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよび[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよび[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,4-チアゾール-2-イル]アミンを用いて、下記の参考例H化合物53-1~53-4を合成した。

参考例H化合物 5 3 - 1:N-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア

20 融点 219-222℃。

参考例H化合物 5 3 - 2:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア 融点 198-199℃。

参考例H化合物 5 3 - 3: N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ 25 チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア 融点 188-190℃。

参考例H化合物 5 3 - 4:N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア

融点 168-169℃。

参考例H54

4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルフィニルフェニル)-1, 3-チアゾール

5 4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール(0.55 g, 1.4 mmol)の酢酸(15 mL)溶液に過硫酸カリウム(0.43 g, 1.6 mmol)の水(8 mL)溶液を加えて室温で14時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いし、乾燥後、溶媒を留去した。残さをカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatore x NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 4)で精製し、酢酸エチル-ヘキサンで再結晶して表題化合物0.15 g(収率 26 %)を得た。

融点128-130℃。

参考例H55

15 5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルフィニルフェニル)-1,3-チアゾール

5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール(0.41 g、1.0 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(15 mL)溶液に<math>m-クロロ過安息香酸(0.25 g、1.0 mmol)を加え、室温で1時間かき混ぜた。

20 反応混合物に8N水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さをカラムクロマトグラフィー (充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製して、表題化合物0.41 g (収率 97%)を得た。融点 133-134℃。

25 参考例H56

参考例H55に準じ、5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾールの代わりに、4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール

および4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾールをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物 5 6 -1 および 5 6 -2 を合成した。

参考例H化合物 5 6 - 1 : 4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルフィニルフェニル)-1,3-チアゾール

融点 151-153℃。

参考例H化合物 5 6 - 2 : 4-(3, 5-ジメチルフェニル) - 5-(2, 6-ジメチル-4-ピリジル) - 2-(4-メチルスルフィニルフェニル) - 1, 3-チアゾール 融点 151-154 \mathbb{C} 。

10 参考例H57

4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール

4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール(0.61 g, 1.6 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(15 mL)溶液 にm-クロロ過安息香酸(0.87 g, 3.6 mmol)を加えて室温で30分間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製し、エタノールより再結晶して表題化合物0.39 g(収率 59 %)を得た。

20 融点134-138℃。

参考例H58

参考例H 5 7 に準じ、4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾールの代わりに、4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール、5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール、4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2, 6-ジメチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール、5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール、4-(4-フルオ

ロフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チア ゾール、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド およびN-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾー

および $N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ピバロイルアミドをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物 <math>58-1\sim58-8$ を合成した。

参考例H化合物 5 8 - 1:4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール

10 融点 196-197℃。

参考例H化合物 5 8 - 2:5-(2,6-ジメチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール

融点 182-184℃。

15

参考例H化合物 5 8 - 3 : 4-(3, 5-ジメチルフェニル)-5-(2, 6-ジメチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール 融点 217-220℃。

参考例H化合物 5 8 - 4:5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール

融点 195-199℃。

20 参考例H化合物 5 8 - 5 : 4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール

融点 190-192℃。

参考例H化合物 5 8 - 6:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

25 融点 216-217℃。

参考例H化合物 5 8 - 7: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド 融点 224-225℃。

参考例H化合物 58-8:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ピバルアミド 融点 <math>122-123 \mathbb{C} 。

参考例H59

5 4-[4-(3,5-ジメチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-メチルピリジン N-オキシド

4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール(0.60 g, 1.5 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(20 mL)溶液にm-クロロ過安息香酸(0.80 g, 3.2 mmol)を加えて室温で30分間かき混ぜた。反応混合物にm-クロロ過安息香酸(0.11 g, 0.45 mmol)を加えてさらに室温で20分間かき混ぜた。反応混合物にm-クロロ過安息香酸(0.38 g, 1.5 mmol)を加えてさらに室温で20分間かき混ぜた。炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 4)で精製し、エタノールより再結晶して表題化合物0.30 g (収率 44 %)を得た。

融点 255-256℃。

参考例H60

N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド二塩酸塩

20 N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピペリジル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド(0.31 g, 0.72 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(8 mL)溶液に炭酸カリウム(0.11 g, 0.82 mmol)とヨウ化メチル(0.045 mL, 0.72 mmol)を順に加え、室温で20時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗い、乾燥、濃縮した。残さをカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製し、10%塩化水素のメタノール溶液で塩酸塩とした。粗結晶を酢酸エチルで洗い、表題化合物0.12 g(収率 32 %)を得た。

融点 248-253℃。

参考例H61

参考例H53に準じ、イソシアン酸フェニルの代わりにイソシアン酸 2-クロ ロエチルを用いて下記の参考例H化合物61を合成した。

参考例H化合物 6 1:N-(2-クロロエチル)-N - [5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-5 メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ウレア

融点 149-151℃。

参考例H62

参考例H39に準じ、塩化アセチルの代わりにクロロぎ酸2-クロロエチルを 10 用いて、下記の参考例H化合物62を合成した。

参考例H化合物62:2-クロロエチル[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1.3-チアゾール-2-イル]カルバマート

融点 156-158℃。

参考例H63

N-メトキシ-N - [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1.3-チアゾ 15 ール-2-イル]ウレア

[4-(2-メチル-4-ピリジル)-5-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ア ミン(0.50 g, 1.8 mmol)のN,N-ジメチルアセトアミド(20 mL)溶液に、1,1-カル ボニルジイミダゾール(0.43 g. 2.7 mmol)を加え、室温で3時間かき混ぜた。反

応混合物に0-メチルヒドロキシルアミン塩酸塩(0.22 g, 2.7 mmol)を加え、その 20 まま室温で24時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、 生成した固体をろ取した。この固体を水洗いし、乾燥した。粗生成物をカラムク ロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学 製)、酢酸エチル)で精製した。得られた結晶を酢酸エチルから再結晶して表題化 25

融点 194-195℃。

合物0.16 g(収率 25%)を得た。

参考例H64

参考例H63に準じ、0-メチルヒドロキシルアミン塩酸塩の代わりに0-フェニ

ルヒドロキシルアミン塩酸塩を用いて、下記の参考例H化合物 6 4 を合成した。 参考例H化合物 6 4:N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N -フェニルオキシウレア 融点 154-155℃。

5 参考例H65

3-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル] オキサゾリジン-2-オン

2-クロロエチル [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チア ゾール-2-イル]カルバマート(0.30 g, 0.80 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(10 3 mL)溶液にカリウム tert-ブトキシド(0.12 g, 1.1 mmol)を加え室温で1時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製して結晶を得た。この結晶をヘキサン-酢酸エチルから再結晶し表題化合物 0.20 g(収率 72%)を得た。

15 融点 80-82℃。

参考例H66

参考例H65に準じ、2-クロロエチル [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル] カルバマートの代わりにN-(2-クロロエチル)-N -[5-(2-メチル-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イ

20 ル]ウレアを用いて、下記の参考例H化合物66を合成した。

参考例H化合物 6 6:1-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]イミダゾリジン-2-オン

融点 200-201℃。

参考例H67

25 1-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1, 3-チアゾール-2-イル 1-3-フェニルイミダゾリジン-2-オン

1-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-3-イミダゾリジン-2-オン(0.42 g, 1.2 mmol)と銅粉末(0.23 g, 3.6 mmol)、

塩化銅(0.01 g, 0.12 nmol)、酢酸カリウム(0.23 g, 2.4 nmol)のN, N-ジメチルアセトアミド(10 mL)懸濁液にプロモベンゼン(0.56 g, 3.6 nmol)を加え、 150° Cで4時間かき混ぜた。ろ過した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製して粗結晶を得た。この粗結晶を酢酸エチルから再結晶し表題化合物 0.18 g(収率 35%)を得た。

融点 180-182℃。

融点 197-198℃。

参考例H68

5

15

参考例H 5 9 に準じ、4-(3,5-ジメチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-10 2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾールの代わりに、4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾールおよび2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-1,3-チアゾールを用いて、下記の参考例H化合物 6 8 - 1 および 6 8 - 2 を合成した。

参考例H化合物 6 8 - 1:4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-メチルピリジン N-オキシド

参考例H化合物 68-2:[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-メチルピリジン N-オキシド

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.41 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.34 (3H, s), 2.46 (3H, s), 3.09 (2H, q, J= 7.6Hz), 7.01 (1H, dd, J= 2.2, 7.0Hz), 7.12-7.24 (4H, m), 8.1 0 (1H, d, J= 2.0Hz).

参考例H69

油状物。

5-(2-クロロ-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール
4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル] ピリジン N-オキシド(1.00g,3.37 mmol)のオキシ塩化リン(6.5 mL)溶液を100℃で2時間かき混ぜた。反応液を放冷し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラム

クロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 2:1)で精製し、標題化合物 0.90g(収率 81%)を得た。

油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.42 (3H, t, J= 7.8Hz), 2.35 (3H, s), 3.10 (2H, q, J= 7.8Hz), 7.09 (1H, dd, J= 1.4, 5.2Hz), 7.12-7.30 (4H, m), 7.37 (1H, s), 8.2 2-8.27 (1H, m).

参考例H70

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-メチルピリジン N-オキシド(1.0 g, 3.2 mmol)のオキシ塩化リン(8 mL)溶液を100℃で1時間かき混ぜた。反応液を放冷し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 10:1 ~ 2:1)で精製し、5-(2-クロロ-6-メチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール 0.60 g(収率 57%)と5-(2-クロロメチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール 0.20 g(収率 19%)を得た。

参考例H化合物 7 0 - 1:5-(2-クロロ-6-メチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.45 (3H, t, J= 7.8Hz), 2.35 (3H, s), 2.45 (3H, s), 3.09 20 (2H, q, J= 7.8Hz), 6.98 (1H, s), 7.06 (1H, s), 7.12-7.24 (3H, m), 7.38 (1H, s).

参考例H化合物 7 0 - 2:5-(2-クロロメチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.46 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.33 (3H, s), 3.10 (2H, q, J= 7.6Hz), 4.59 (2H, s), 7.10-7.23 (4H, m), 7.35-7.40 (2H, m), 8.42-8.47 (1H, m).

参考例H71

5-(2-シアノメチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール

5-(2-クロロメチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール(0.40 g, 1.2 mmol)、シアン化カリウム(0.095 g, 1.5 mmol)、18-クラウン-6(0.14 g, 0.51 mmol)のアセトニトリル(5 mL)懸濁液を6時間加熱還流した。放冷後、炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 2 : 1)で精製した。得られた結晶をヘキサン-イソプロピルエーテルで洗って標題化合物(0.19 g, 48%)を得た。

10 融点 68-69℃。

5

参考例H72

4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルメタノール

4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル] ピリジン-N-オキシド(0.43 g, 1.0 mmol)の塩化メチレン(10 mL)溶液にテトラフルオロ硼酸トリメチルオキソニウム(0.17 g, 1.2 mmol)を加え、2時間かき混ぜた。反応混合物を減圧濃縮し、残さにメタノール(15 mL)を加えた。還流下、混合物に過硫酸アンモニウム(0.05 g, 0.22 mmol)の水(1 mL)溶液を加え、30分間加熱還流させた。過硫酸アンモニウム(0.03 g, 0.11 mmol)の水(1 mL) 溶液を反応混合物に加え、さらに13時間加熱還流させた。反応混合物を室温まで冷却した後、減圧濃縮した。残さに炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗って、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮した。残さをカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、酢酸エチル)で精製して、表題化合物0.26 g(25 収率 61%)を得た。

融点 172-173℃。

· 参考例H 7 3

2-(4-メチルスルホニルフェニル)-4-(3-メチルフェニル)-5-[2-(1-ピロリジニ

ルメチル)-4-ピリジル]-1,3-チアゾール二塩酸塩

4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルメタノール(0.43 g, 1.0 nmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)溶液に塩化チオニル(0.08 ml, 1.0 nmol)を加え、20分間かき混ぜた。反応混合物を減圧濃縮し、得られた残さをピロリジン(0.09 ml, 1.1 nmol)と炭酸カリウム(0.36 g, 2.6 nmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(10 ml)懸濁液に加え、室温で27時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮した。残さをカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020(商品名、富士シリシア化学製)、ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 2)で精製した。得られた油状物をメタノール(10 ml)に溶解し、10%塩化水素-メタノール溶液(5 ml)を加え、室温で1時間かき混ぜた。反応混合物を減圧濃縮し、得られた固体をエタノールで洗って、表題化合物(収率 17%)を得た。

非晶状粉末

10

25

15 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.90-2.10 (4H, m), 2.33 (3H, s), 3.31 (3H, s), 4.10-4.
40 (4H, m), 4.53 (2H, s), 7.28 (3H, s), 7.43-7.47 (2H, m), 7.67 (1H, s),
8.12 (2H, d, J= 8.0Hz), 8.30 (2H, d, J= 8.0Hz), 8.68 (1H, d, J= 5.2Hz).
参考例H 7 4

2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-5-[2-(1-ピロリジニルメチル)-4-ピリジル]-20 1,3-チアゾール二塩酸塩

5-(2-クロロメチル-4-ピリジル)-2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール(0.20 g, 0.61 mmol)のピロリジン(0.5 mL)溶液を80℃で1時間かき混ぜた。 放冷後、炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 2 : 1)で精製した。得られた油状物を4N-塩化水素の酢酸エチル溶液を用いて塩酸塩とし、エタノール-イソプロピルエーテルより再結晶して標題化合物(0.23 g, 85%)を得た。

融点 146-151℃。

参考例H75

2-ブロモ-1-(3-ブロモフェニル)-2-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]エタノン臭化水素酸塩(22 g, 51 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(1 00 mL)溶液にチオプロピオンアミド(4.3 g, 49 mmol)を加え室温で2時間かき混 ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製後、それぞれヘキサン-酢酸エチルから再結晶し、4-(3-ブロモフェニル)-5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-1,3-チアゾール 6.0 g(収率 27%)、5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-ブロモフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール 1.4 g(収率 8%)を得た。

参考例H化合物 7 5 - 1 : 4-(3-プロモフェニル)-5-[2-(tert-プトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-1, 3-チアゾール

融点 172-174℃。

15 参考例H化合物 7 5 - 2:4-[4-(3-ブロモフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 132-134℃。

参考例H76

20

25

4-[4-(3-シアノフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミ ン

4-(3-)プロモフェニル)-5-[2-(tert-)プトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-1, 3-チアゾール(0.5~g,~1.1~mmo1)のN, N-ジメチルホルムアミド(10~mL) 溶液にシアン化銅(0.25~g,~1.6~mmo1)を加えアルゴン雰囲気下 150° Cで20時間かき混ぜた。反応混合物にアンモニア水を注ぎ、析出物を除去した後酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン-酢酸エチル=4~:~1)で精製して結晶を得た。この結晶をヘキサン-酢酸エチルで洗浄し表題化合物 0.19~g(収率 57%)を得た。融点 178-179C 。

参考例H77

3-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-4-イル] 安息香酸 5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-シアノフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール(0.50 g, 1.6 mmol)の酢酸(5 mL)溶液に50%硫酸(2.0 mL)を加え110°Cで6時間かき混ぜた。反応混合物を水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にし、酢酸エチルで洗浄した。この水層を塩酸で中性にし析出した結晶を水、エチルエーテルで洗浄して表題化合物 0.45 g(収率 84%)を得た。

融点 273-274℃。

参考例H78

10 3-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-4-イル] 安息香酸メチ

3-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-シアノフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-4-イル]安息香酸(0.3 g, 1.0 mmol)のメタノール(10 mL)溶液に濃硫酸(0.1 m L)を加え70°Cで5時間かき混ぜた。反応混合物を水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをヘキサン-酢酸エチルで洗浄し表題化合物 0.29 g(収率 85%)を得た。融点 173-174℃。

参考例H79

15

4-(3-ブロモフェニル)-5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-20 2-エチル-1,3-チアゾール(1.0 g, 2.2 mmol)のテトラヒドロフラン(20 mL)溶液にアルゴン雰囲気下-78°Cで1.5M n-ブチルリチウムヘキサン溶液(2.9 mL, 4.3 mmol)を滴下し、15分間かき混ぜた。反応混合物をドライアイスに注ぎ、酢酸エチル-テトラヒドロフランで抽出した。抽出液を水酸化ナトリウム水溶液で洗った後、乾燥、濃縮した。残さをヘキサン-酢酸エチルより再結晶し5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール0.29g(収率35%)を得た。水層を塩酸で酸性にした後、酢酸エチル-テトラヒドロフランで抽出した。抽出液を水で洗い、乾燥、濃縮し、残さを酢酸エチルで洗浄し[5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-1,3-チアゾー

ル-4-イル] 安息香酸 0.21 g(収率 23%) を得た。

参考例H化合物 7 9 - 1:5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール

融点 154-155℃。

参考例H化合物 7 9 - 2:3-[5-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-4-ピリジル]-2-エチル-1,3-チアゾール-4-イル]安息香酸 'H-NMR(CDCl₃)δ:1.37 (3H, t, J= 7.5Hz), 1.45 (9H, s), 3.08 (2H, q, J= 7.5Hz), 6.83 (1H, dd, J= 1.4, 5.0Hz), 7.34-7.37 (2H, m), 7.42-7.49 (2H, m

), 7.86 (1H, s), 8.16 (1H, d, J = 5.0Hz), 9.91 (1H, s).

10 参考例H80

4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩(2.74 g, 8.36 mmol)と1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-カルボチオ

7ミド(2.00 g, 8.18 mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(50 mL)溶液を室温で3時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、さらにカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、酢酸エチル)で精製した。得られた粗結晶を酢酸エチル-ヘキサンで再結晶して、表題化合物 1.94g(収率 50%)を得た。

融点 143-145℃。

参考例H81

N-[4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニ 25 ル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(1.60 g, 3.40 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(20 mL)に塩化アセチル(0.25 mL, 3.52 mmol)とトリエチルアミン(

0.50 mL, 3.58 mmo1)を0℃で順に加え、混合物を室温で3時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、乾燥、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、ヘキサン一酢酸エチル = 1 : 1)で精製して表題化合物1.79 g(収率 98 %)を得た。

非晶状粉末

5

10

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.49 (9H, s), 1.68-1.88 (2H, m), 2.13-2.21 (5H, m), 2.91 (2H, br t, J= 12.0 Hz), 3.12-3.25 (1H, m). 4.20-4.27 (2H, m), 6.87 (1H, dd, J= 1.8, 5.4Hz), 7.18-7.35 (3H, m), 7.56 (1H, t, J= 1.8 Hz), 8.15 (1H, d, J= 5.4 Hz), 8.27-8.33 (2H, m).

参考例H82

参考例H81に準じ、4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、 4-(2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール-5-イル)-2-ピリジルアミン、4-[2-エ チル-4-(4-フルオロフェニル)-1.3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[15 2-エチル-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリ ジルアミン、4-「2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1.3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チア ゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1,3-チ 20 アゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-「2-エチル-4-「3-(1-メチルエチル)フェ ニル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-プロピル フェニル)-1.3-チアゾール-5∸イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-メチル-4-(3-メチ ルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-メチルフェ ニル)-1.3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンおよび4-[4-(3-メチルフェニ 25 ル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンを それぞれ用いて下記の参考例H化合物82-1~82-12を合成した。 参考例H化合物82-1:N-[4-(2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール-5-イル

)-2-ピリジル]アセトアミド

融点 175-176℃。

参考例H化合物82-2:N-[4-[2-エチル-4-(4-フルオロフェニル)-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

5 融点 190-191℃。

参考例H化合物 8 2 - 3:N-[4-[2-エチル-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 146-147℃。

参考例H化合物82-4:N-[4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1

10 , 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 142-143℃。

参考例H化合物 8 2 - 5: N-[4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 141-142℃。

15 参考例H化合物 8 2 - 6:N-[4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 190-191℃。

参考例H化合物 8 2 - 7:N-[4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

20 融点 112-113℃。

参考例H化合物82-8:N-[4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 116-117℃。

参考例H化合物82-9:N-[4-[2-エチル-4-(3-プロピルフェニル)-1,3-チアゾ

25 ール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 121-122℃。

参考例H化合物82-10:N-[4-[2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 162-163℃。

参考例H化合物82-11:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 149-150℃。

5 参考例H化合物 8 2 - 1 2:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド融点 181-182℃。

参考例H83

参考例H81に準じ、塩化アセチルの代わりに、塩化プロピオニルを用いて下 10 記の参考例H化合物83を合成した。

参考例H化合物83:N-[4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

非晶状粉末

15 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.25 (3H, t, J= 7.5 Hz), 1.49 (9H, s), 1.66-1.89 (2H, m), 2.08-2.22 (2H, m), 2.44 (2H, q, J= 7.5 Hz), 2.82-3.00 (2H, m), 3.11-3. 24 (1H, m). 4.18-4.30 (2H, m), 6.84 (1H, dd, J= 1.8, 5.0 Hz), 7.19-7.36 (3H, m), 7.56 (1H, t, J= 3.2 Hz), 8.13 (1H, d, J= 5.0 Hz), 8.18 (1H, brs), 8.33 (1H, s).

20 参考例H84

25

参考例H83に準じ、4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-(2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール-5-イル)-2-ピリジルアミン、4-[4-(4-フルオロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チア

ゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-プロピルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンおよび4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

5 をそれぞれ用いて下記の参考例H化合物84-1~84-9を合成した。

参考例H化合物 8 4 - 1:N-[4-(2-エチル-4-フェニル-1, 3-チアゾール-5-イル)-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 139-140℃。

参考例H化合物 8 4 - 2:N-[4-[2-エチル-4-(4-フルオロフェニル)-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 156-157℃。

10

参考例H化合物 8 4 - 3: N-[4-[2-エチル-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] プロピオンアミド

融点 126-127℃。

15 参考例H化合物 8 4 - 4: N-[4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1 ,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 105-107℃。

参考例H化合物 8 4 - 5: N-[4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

20 融点 121-122℃。

参考例H化合物 8 4 - 6:N-[4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 152-153℃。

参考例H化合物84-7:N-[4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1,

25 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 93-94℃。

参考例H化合物 8 4 - 8: N-[4-[2-エチル-4-(3-プロピルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 124-125℃。

参考例H化合物 8 4 - 9: N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド 融点 171-172 \mathbb{C} 。

5 参考例H85

参考例H28に準じ、シクロヘキサンカルボニルクロリドの代わりに、塩化ブチリルを用いて下記の参考例H化合物85を合成した。

参考例H化合物 8 5: N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ブチルアミド

10 融点 88-89℃。

成した。

15

参考例H86

参考例H化合物 8 6:N-[4-(4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ブチルアミド

融点 119-120℃。

参考例H87

20 参考例H 8 5 に準じ、塩化ブチリルの代わりに、塩化バレリルおよびヘキサノ イルクロリドをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物 8 7 - 1 および 8 7 - 2 を 合成した。

参考例H化合物 8 7 - 1:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]バレルアミド

25 融点 81-82℃。

参考例H化合物 8 7 - 2:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ヘキサンアミド

融点 84-85℃。

参考例H88

参考例H86に準じ、塩化ブチリルの代わりに、塩化バレリルおよびヘキサノイルクロリドをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物88-1および88-2を合成した。

5 参考例H化合物 8 8 - 1:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] バレルアミド

融点 109-110℃。

参考例H化合物 8 8 - 2: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ヘキサンアミド

10 融点 114-115℃。

参考例H89

参考例H28に準じ、シクロヘキサンカルボニルクロリドの代わりに、シクロペンチルアセチルクロリドを用いて下記の参考例H化合物89を合成した。

参考例H化合物89:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-

15 5-イル]-2-ピリジル]シクロペンチルアセトアミド

融点 85-86℃。

参考例H90

参考例H89に準じ、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-

20 チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンおよび4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンをそれぞれ用いて下記の参考例H 化合物90-1および90-2を合成した。

参考例H化合物 9 0 - 1:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]シクロペンチルアセトアミド

25 融点 121-122℃。

参考例H化合物 9 0 - 2:N-[4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]シクロペンチルアセトアミド

融点 149-150℃。

参考例H91

N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピペリジル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド二塩酸塩

N-[4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド(1.44 g, 2.81 mmol)のメタノール(10 mL)溶液に2N塩酸(4 mL)を加え、80℃で1時間かき混ぜた。溶媒を留去し、残さをメタノールから再結晶して、表題化合物 0.87 g(収率 64%)を得た。

融点 193-195℃。

10 参考例H92

5

15

参考例H91に準じ、N-[4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミドの代わりに、<math>N-[4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミドを用いて下記の参考例<math>H化合物 92 を合成した。

参考例H化合物 9 2:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピペリジル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド二塩酸塩

融点 202-203℃。

参考例H93

20 N-[4-[2-(1-アセチルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピペリジル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド二塩酸塩(0.41 g, 0.84 mmol)のテトラヒドロフラン(20 mL) 懸濁液に塩化アセチル(0.13 mL, 1.8 mmol)およびトリエチルアミン(0.50 mL

25 , 3.6 mmo!)を順に加え、室温で30分かき混ぜた。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いした後、乾燥、濃縮した。残さを酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物 0.24 g(収率 62%)を得た。

融点 160-161℃。

参考例H94

参考例H 9 3 に準じ、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピペリジル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド二塩酸塩の代わりに、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-ピペリジル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド二塩酸塩を用いて下記の参考例H化合物 9 4 を合成した。参考例H化合物 9 4: N-[4-[2-(1-アセチルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド 融点 174-175℃。

10 参考例H95

参考例H11に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-1-(3-エチルフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩を用いて下記の参考例H化合物95を合成した。

15 参考例H化合物 9 5:2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール

油状物

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.18 (3H, t, J= 7.6 Hz), 1.46 (3H, t, J= 7.6 Hz), 2.62 (2H, q, J= 7.6 Hz), 3.10 (2H, q, J= 7.6 Hz), 6.86 (1H, t, J= 1.4 Hz), 7.0 7 (1H, dt, J= 5.2, 1.4 Hz), 7.16-7.30 (3H, m), 7.33 (1H, s), 8.10 (1H, d, J= 5.2 Hz).

参考例H96

N-シクロペンチル-4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

25 2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール (0.51 g, 1.6 mmol)とシクロペンチルアミン(1.6 mL, 16 mmol)を140℃で12時間 かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水で順に洗い、乾燥、濃縮した

。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4:1) で精製し、イソプロピルエーテルから再結晶して表題化合物0.40~g(収率 66~%) を得た。

融点 77-79℃。

5 参考例H97

参考例H96に準じ、シクロペンチルアミンの代わりに、シクロヘキシルアミンを用いて下記の参考例H化合物97を合成した。

参考例H化合物 9 7:N-シクロヘキシル-4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

10 融点 115-116℃。

参考例H98

参考例H57に準じ、4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリジル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾールの代わりに、N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセト

15 アミドおよびN-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミドをそれぞれ用いて、下記の参考例H化合物 <math>9 8-1 および 9 8-2 を合成した。

参考例H化合物 9 8 - 1:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

20 融点 222-223℃。

参考例H化合物98-2:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド
融点 238-239℃。

参考例H99

25 参考例H17に準じ、2-クロロチオベンズアミドの代わりに、3-(メチルチオ) チオプロピオンアミド、2-アミノ-1-メチル-2-チオキソエチルベンゾアートを用 いて下記の参考例H化合物99-1および99-2を合成した。

参考例H化合物 9 9 - 1:4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[2-(メチルチオ)エチル

]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 98-99℃。

参考例H化合物 9 9 - 2:1-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート

5 融点 89-91℃。

10

15

参考例H100

参考例H99に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩を用いて下記の参考例H化合物100

参考例H化合物 1 0 0 - 1 : 4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[2-(メチルチオ)エチル]-1.3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 96-97℃。

- 1 および 1 0 0 - 2 を合成した。

参考例H化合物 1 0 0 - 2:1-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1.3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート

非晶状粉末

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.89 (3H, d, J= 6.4Hz), 4.50 (2H, br s), 6.38-6.47 (2H, m), 6.56 (1H, dd, J= 1.4, 5.6 Hz), 7.23-7.38 (3H, m), 7.45-7.53 (2H, m), 7.58-7.66 (2H, m), 8.01 (1H, d, J= 5.6Hz), 8.11-8.16 (2H, m).

20 参考例H101

参考例H100に準じ、3-(メチルチオ)チオプロピオンアミドの代わりに、3-(メチルチオ)チオアセトアミド、2,2-ジフルオロチオプロピオンアミドを用いて下記の参考例H化合物101-1および101-2を合成した。

参考例H化合物 1 0 1 - 1:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(メチルチオ)メチル-1

25 ,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 111-112℃。

参考例H化合物 1 0 1 - 2:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1,1-ジフルオロエチル)-1.3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 131-132℃。

参考例H102

参考例H83に準じ、4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、

- 5 4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[2-(メチルチオ)エチル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[2-(メチルチオ)エチル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(メチルチオ)メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-ピリジルアミン、1-2-(1,1-ジフルオロエチル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、1-
- 10 [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート、1-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートをそれぞれ用いて下記の参考例H化合物102-1~102-6を合成した。

参考例H化合物 1 0 2 - 1:N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-[2-(メチルチオ)エ 15 チル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 85-86℃。

参考例H化合物 $1 \ 0 \ 2 - 2 : N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[2-(メチルチオ) エチル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド 融点 <math>91-92$ \mathbb{C} 。

20 参考例H化合物 1 0 2 - 3:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(メチルチオ)メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 118-119℃。

参考例H化合物102-4:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1,1-ジフルオロエチル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

25 融点 141-142℃。

参考例H化合物102-6:1-[4-(3-クロロフェニル)-5-(2-プロピオニルアミノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート

融点 124-127℃。

参考例H103

参考例H81に準じ、4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、1-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート、エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタートを用いて下記の参考例H化合物103-1お
 はび103-2を合成した。

参考例H化合物 1 0 3 - 1:1-[5-(2-アセチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート

融点 152-154℃。

参考例H化合物 1 0 3 - 2 : エチル [5-(2-アセチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1.3-チアゾール-2-イル]アセタート

融点 99-100℃。

15

参考例H104

N-[4-[2-(1-ヒドロキシエチル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

1-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-プロピオニルアミノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアート(1.63 g, 3.46 mmol)のメタノール(5 mL)とテトラヒドロフラン(20 mL)溶液に0℃で1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、室温まで昇温した。反応混合物を室温で30分間かき混ぜ、溶媒を留去した。残さに炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。抽出液を乾燥後、溶媒を留去した。得られた粗結晶を酢酸エチル-ヘキサンで再結晶して、表題化合物 1.12 g(収率 89%)を得た。

融点 115-116℃。

参考例H105

参考例H104に準じ、1-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-プロピオニルアミノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートの代わりに、1-[4-(3-クロロフェニル)-5-(2-プロピオニルアミノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートを用いて、下記の参考例H化合物105を合成した。

参考例H化合物 1 0 5:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1-ヒドロキシエチル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 131-132℃

参考例H106

10 N-[4-[2-アセチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド

ジメチルスルホキシド(0.30 mL, 4.2 mmol)のジクロロメタン(1.0 mL)溶液をオギザリルクロリド(0.11 mL, 1.26 mmol)のジクロロメタン(2.0 mL)溶液に-78 ℃で加え、得られた反応溶液を15分間かき混ぜた。N-[4-[2-(1-ヒドロキシエチル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド(0.38 g, 1.0 mmol)のジクロロメタン(1.5 mL)溶液を反応混合物に加え、そのまま45分間かき混ぜた。反応混合物を-50℃に昇温し、トリエチルアミン(0.72 mL,5.17 mmol)を混合物に滴下した。得られた反応混合物を30分間かき混ぜ、炭酸水素ナトリウム水溶液にあけた。混合物を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水溶液にあけた。混合物を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水溶液にあけた。混合物を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナ トリウム水溶液にあけた。混合物を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナ トリウム水溶液にあけた。混合物を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナ トリウム水溶液および飽和食塩水で洗った。得られた溶液を乾燥し、減圧下で濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 2 : 1)で精製して結晶を得た。この結晶をイソプロピルエーテルから再結晶して、表題化合物 0.22 g (収率 58%)を得た。

融点 121-123℃

25 参考例H107

参考例H106に準じ、N-[4-[2-(1-ヒドロキシエチル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミドの代わりに、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1-ヒドロキシエチル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリ

ジル] プロピオンアミドを用いて、下記の参考例H化合物107を合成した。 参考例H化合物107:N-[4-[2-アセチル-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] プロピオンアミド

融点 115-117℃

5 参考例H108

N-エチル-N'-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] 尿素

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(0.50 g, 1.7 mmol)のN,N-ジメチルアセトアミド(10 mL)の溶液にエチルイソシアナート(0.20 mL, 2.5 mmol)を加え、反応混合物を80℃で20時間かき混ぜた。反応混合物を炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗った。この溶液を乾燥、濃縮した。得られた粗結晶を酢酸エチル-ヘキサンで再結晶して、表題化合物0.29 g(収率47%)を得た。

15 融点 160-162℃

参考例H109

参考例H108に準じ、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-y1]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンを用いて、下記の参考例H化合物 109

20 を合成した。

参考例H化合物 1 0 9:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N'-エチル尿素

融点 177-180℃

参考例H110

25 参考例H 8 1 に準じ、[4-[2-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-4-(3-クロロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、1-[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートを用いて、下記の参考例H化合物 1 1 0 を合成した。

参考例H化合物 1 1 0:1-[5-(2-アセチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] エチルベンゾアート

融点 110-113℃

参考例H111

参考例H104に準じ、1-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-プロピオニルアミノ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートの代わりに、1-[5-(2-アセチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートおよび1-[5-(2-アセチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]エチルベンゾアートを用いて、下記の参考例H化

10 合物111-1および111-2を合成した。

参考例H化合物 1 1 1 - 1:N-[4-[2-(1-ヒドロキシエチル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 99-102℃

参考例H化合物 1 1 1 - 2:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1-ヒドロキシエチル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 142-145℃

15

参考例H112

参考例H 1 0 6 に準じ、N-[4-[2-(1-ヒドロキシエチル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミドの代わりに、N-[4-[4-

20 (3-クロロフェニル)-2-(1-ヒドロキシエチル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミドを用いて、下記の参考例H化合物112を合成した。

参考例H化合物112:N-[4-[2-アセチル-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 180-183℃

25 参考例 H 1 1 3

参考例H101に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩を用いて、下記の参考例H化合物11

3-1および113-2を合成した。

融点 113-114℃

5 参考例H化合物 1 1 3 - 2:4-[2-(1,1-ジフルオロエチル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 140-141℃

参考例H1~113で製造した化合物を表55~表75に示す。

〔表55]

参考例H化合物	Ra	R _b	R _c	融点/℃
1	-NH ₂	NH ₂	MeO-	251-254
2	-NH ₂	Me ₃ COCONH	MeO-	> 270 (dec)
3	-CH ₂ Me	Me₃COCONH N	Me	162-163
4-1	-Me	Me ₃ COCONH	Me	
4-2	-SMe	Me ₃ COCONH N	Me	
5	-Me	Me ₃ COCONH N	MeO-	
6	-NH ₂	F	Me	214-218
7-1	-NH ₂	F	MeO	190-191
7-2	-NH ₂	F N	CI	227-228
7-3	-NH ₂	, N	F-	243-245
7-4	-NH ₂	Me N	Me	205-206
7-5	-NH ₂	Me N	Me Me	219-220
7-6	-NH₂	Me N Me	Me	214-216

〔表56〕

$$R_{c}$$
 N R_{a}

参考例H化合物	Ra	R _b	R _c	融点 / ℃
7-7	-NH ₂	Me N Me	Me Me	256-258
7-8	-NH ₂	Me N	F—	233-234
8 .	-NHMe	N	Me	186-187

〔表57〕

参考例II化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
9	-NНМе	Me N	Me	164-165
10	-NMe ₂	Me N	Me	77-79
11	-CH₂Me	F_N	Me	油状物
12	-CH ₂ Me	F_N	CI	102-103
13	-CH₂Me	Me N	Me	油状物
14-1	CI	Me N	Me	83-84
14-2	-CI	Me N	Me	104-105
14-3	F ·	Me N	Me	73-74
14-4	− √ − F	Me N	Me	89-91
14-5	F	Me N	Me	90-91
14-6		Me N	Me	79-80
14-7	-CH ₂	Me N	Me	82-84
14-8	-(CH ₂) ₂ -	Me N	Me	64-65
14-9	-(CH ₂) ₃ -	Me N	Me	油状物

〔表58〕

$$R_{c}$$
 N R_{a}

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
14-10	-(CH ₂) ₃ Me	Me N	Me	油状物
14-11	-(CH ₂) ₂ Me	Me N	Me	油状物
14-12	-CO ₂ CH ₂ Me	Me N	Me	97-98
14-13	-N_NMe	Me N	Me	115-116
14-14	-\NMe	Me N	Me	127-130
15	————SMe	F	Me	97-100
16-1	———SMe	Me N	Me	119-122
16-2	SMe	Me N	Me	123-125
16-3	———SMe	Me N Me	Me	112-114
16-4	-SMe	Me N Me	Me	134-136
16-5	-SMe	Me N	F-{	99-100
16-6	-SMe	H ₂ N .	CI	183-184
17	CI	H ₂ N	Me	175-177

〔表59〕

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
18-1	-√}-F	H ₂ N N	Me	160-162
18-2	-(CH ₂) ₃ Me	H ₂ N	Me	油状物
18-3	-CH ₂ CF ₃	H ₂ N N	Me	131-132
18-4	-(CH ₂) ₂ Me	H ₂ N	Me	113-115
18-5	-CH ₂ CO ₂ CH ₂ Me	H ₂ N	Me	128-129
19	-CO ₂ CH ₂ Me	H ₂ N	Me	147-148
20-1	-CH₂Me	H ₂ N	CI	131-132
20-2	-CH ₂ Me	H ₂ N		158-159
20-3	-CH ₂ Me	H ₂ N	F—	140-141
20-4	-CH₂Me	H ₂ N	F ₃ C	117-118
20-5	-CH₂Me	H ₂ N	MeS-	119-120
20-6	-CH ₂ Me	H ₂ N	Ę	153-154
20-7	-CH ₂ Me	H ₂ N	CI-	136-137
20-8	-CH ₂ Me	H ₂ N N	MeCH ₂	128-129

〔表60〕

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
20-9	-CH₂Me	H ₂ N N	Me F—	134-135
20-10	-CH ₂ Me	H ₂ N	Me ₂ CH	80-81
20-11	-CH ₂ Me	H ₂ N	Me(H ₂ C) ₂	72-74
20-12	-CH ₂ Me	H ₂ N	S-	159-160
21-1	-(CH ₂) ₂ Me	H ₂ N	CI	99-100
21-2	-CH ₂ CO ₂ CH ₂ Me	H₂N N	CI	154-155
22	-CH₂Me	H ₂ N	Me	144-146
23-1	-Me	H ₂ N	Me	152-153
23-2	-SMe	H ₂ N	Me	181-183
23-3	-Me	H ₂ N N	MeO-	140-141
24	-CH ₂ CO ₂ H	H ₂ N	Me	132-133
25-1	-CO ₂ H	H ₂ N	Me	156-157
25-2	-CO₂H	Me N	Me	135-136
26	-н	Me N	Me	油状物

〔表61〕

$$R_b \downarrow S R_a$$

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
27-1	-Н	H ₂ N N	Me	91-92
27-2	-Me	H ₂ N N	CI	142-143
28	-CH ₂ Me	CONH	Me	98-100
29-1	-CH ₂ Me	CONH	Me	123-125
29-2	-CH ₂ Me	MeCONH N	Me	119-120
29-3	-CH₂Me	Me CONH	Me	油状物
29-4	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N	Me	103-104
29-5	-CH ₂ Me	Me₃CCONH N	Me	油状物
30-1	-Me	MeCONH N	CI	112-115
30-2	-CH ₂ Me	MeCONH N	CI	149-150
30-3	-(CH ₂) ₂ Me	MeCONH N	CI	144-145
30-4	-CH₂Me	MeCONH N	€ S	154-155
30-5	-√SMe	MeCONH N	CI	207-208

〔表62〕

$$R_b$$
 S R_a

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
30-6	∵-CH₂Me	Me CONH	CI	油状物
30-7	-Me	MeCH ₂ CONH N	CI	134-135
30-8	⁻-CH₂Me	MeCH ₂ CONH N	CI	132-133
30-9	-(CH ₂) ₂ Me	MeCH ₂ CONH N	CI	103-104
30-10	-CH ₂ Me	MeCH ₂ CONH N	€\$—	187-188
30-11	———SMe	MeCH ₂ CONH N	CI	187-188
30-12	———SMe	Me ₃ CCONH	CI	119-120
31	-CH ₂ Me	CH ₂ NH N	Me	74-75
32	-CH ₂ Me	CH₂NH N	Me	67-69
33	-NH ₂		Me	` 181-182
34-1	-NH ₂		Me	188-189
34-2	-NH ₂	NH N	Me	168-169

〔表63〕

$$R_b \downarrow S R_\epsilon$$

参考例II化合物	R _a	R _b	R _c	プ 入 点癌
34-3	-NH ₂	NH N	Me	169-170
35-1	-NH ₂		CI	206-208
35-2	-√SO ₂ Me	N	Me	155-157
36-1	-NH ₂	N_N_	F—	194-195
36-2	-NHMe	N_N_	Me	211-212
36-3	-NHMe	N—NH	Me	170-172
36-4	-CH ₂ Me	N—NH	Me	110-112
36-5	-√SO ₂ Me	N_N_	Me	197-199
36-6	-CH ₂ Me	N_N_	Me	117-118
36-7	-√SO₂Me	N—N	Me	154-156
36-8	-√SO ₂ Me		Me	200-202

٠ ζ

〔表64〕

		n _c "	•	
参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
36-9	-CH₂Me		Me	69-71
36-10	-CH ₂ Me	NH N	CI	106-107
36-11	-CH ₂ Me	N—NH	CI .	110-111
37 ₋ 1	-CH ₂ Me	N N	Me	108-109
37-2	SO ₂ Me	N/Me	Me	173-174
37-3	-√SO₂Me	CH ₂ NH N	Me	157-159
37-4	-√SO ₂ Me	N N	Me	199-201
37-5	-√SO₂Me	Me N N	Ме	153-154
38	-NНСОМе	MeCONH N	MeO-{	262-264
39	-NHCOMe	Me N	Me	230-231
40-1	-NHCOMe	Me N	Me	236-237

〔表65〕

$$R_c$$
 N R_a

参考例H化合物	Ra	R _b	R _c	融点/℃
40-2	-NHCOMe	Me N Me	Me	185-187
40-3	-NHCOMe	Me N	Me Me	266-267
40-4	-NHCOMe	HO N	Me Me	371-373
41	-NHCO-	Me N	Me	175-178
42-1	-NHCO-⟨\bigcin_N	Me N	Me Me	203-206
42-2	-NHCO-{\(\bigcirc_N\)	Me N Me	Me Me	267-268
42-3	-NHCO-⟨_N	N—NH N—N	Me	201-203
42-4	-NHCO-	NH N	Me	215-216
42-5	-NHCO-	NH N	F—	136-138
42-6	-инсо-	F, N	Me	229-231
42-7	-NHCO	Me N	F-{_}	261-262
42-8	-NMeCO-(\(\bigcirc_N\)	NH N	Me	147-148

〔表66〕

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
42-9	-NMeCO	NH N	Me	148-149
42-10	-NMeCO-	Me N	Me	油状物
43	-NHCO-(N)-CI	Me N	Me	228-230
44-1	-NHCO-(N)-CI	NH N	Me	255-256
44-2	-NHCO-(CI	N_N	Me	211-212
44-3	-NHCO-(N)-CI	Me N	Me Me	271-273
44-4	-NMeCO-\(\bigcirc_N\) CI	NH N	Me	171-172
45	-NHCO-(N)-Me	Me N	Me	233-234
46-1	-NHCO———Me	NH N	Me	242-243
46-2	-NHCO-(Me	N—NH	Me	213-214
46-3	-NHCO-(Me	Me N	Me Me	252-253
46-4	-NMeCO———Me	NH N	Me	176-177

〔表67〕

参考例II化合物	Ra	R _b	R _c	融点 / ℃
47	-NHCO-(N)-OMe	Me N	Me	224-226
48-1	-NHCO-_NOMe	NH N	Me	191-192
48-2	-NHCO-(N)-OMe	NH NH	Me	219-221
48-3	-NHCO-(N)-OMe	Me N	Me Me	242-244
49	-NHCO-N MeO	Me N	Me	169-170
50	-NHCOMe	NH ₂	MeO-	247-250
51	-NHCO-	NH ₂	MeO-	219-222
52	-NHCONH-	Me N Me	Me	173-174
53-1	-NHCONH-	Me N Me	Me Me	219-222
53-2	-NHCONH-	NH N	Me	198-199
53-3	NHCONH-	NH N	Me	188-190
53-4	-NHCONH-	Me N	Me	168-169

〔表68〕

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
54	-SOMe	Me N	Me	128-130
55	-SOMe	Me N Me	Me	133-134
56-1	-SOMe	Me N	Me Me	151-153
56-2	-SOMe	Me N Me	Me	151-154
57	-√SO ₂ Me	Me N	Me	134-138
58-1	-√SO ₂ Me	Me N	Me	196-197
58-2	-√SO ₂ Me	Me N Me	Me	182-184
58-3	-√SO ₂ Me	Me N Me	Me Me	217-220
58-4 .	−€ SO ₂ Me	N	Me	195-199
58-5	-√SO ₂ Me	Me N	F-	190-192
58-6	−€ SO ₂ Me	eCONH N	CI	216-217
58-7	SO ₂ Me MeCH	2CONH N	CI	224-225

〔表69〕

$$R_b$$
 N R_a

参考例II化合物	R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
58-8	—√_SO₂Me	Me ₃ CCONH	CI	122-123
59	-√SO ₂ Me	Me O-N	Me	255-256
60	-NHCOMe	MeCO ₂	Me Me	350-351
61	-NHCONH(CH ₂) ₂ CI	Me N	Me	149-151
62	-NHCO ₂ (CH ₂) ₂ Cl	Me N	Me	156-158
63	-NHCONHOMe	Me N	Me	194-195
64	-инсоино-	Me N	Me	154-155
65	-N_O	Me N	Me	80-82
66	-NUNH	Me N	Me	200-201
67	-N_N-(_)	Me N	Me	180-182
68-1	-√SO ₂ Me	Me O·N	Me	197-198
68-2	-CH₂Me	Me O-N	Me	油状物
69	-CH ₂ Me	CI	Me	油状物

〔表70〕

参考	例H化合物	Ra	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
	70-1	-CH₂Me	Me N	Ме		油状物
	70-2	-CH₂Me	CI	Me		油状物
	71	-CH ₂ Me	NC-	Me		68-69
	72	-√SO₂Me	HON	Me		172-173
	73	-√SO ₂ Me	N	Me	2HCl	非晶状粉末
	74	-CH₂Me	N	Me	2HCI	146-151
	75-1	-CH₂Me	Me ₃ COCONH	Br		172-174
	75-2	-CH ₂ Me	H ₂ N	Br		132-134
	76	-CH₂Me	H ₂ N N	NC.		178-179
	77	-CH ₂ Me	H ₂ N	HO ₂ C		273-274
	78	-CH ₂ Me	H ₂ N N	MeO ₂ C		173-174
	79-1	-CH₂Me	Me ₃ COCONH			154-155
	79-2	-CH₂Me	Me ₃ COCONH	HO ₂ C		非晶状粉末

〔表71〕

参考例H化台	合物 R _a	R _b	R _c	融点 / ℃
80	—€NCOOCMe ₃	H ₂ N N	CI	143-145
81	— NCOOCMe ₃	MeCONH N	CI	非晶状粉末
82-1	-CH₂Me	MeCONH N		175-176
82-2	-CH₂Me	MeCONH	F—	190-191
82-3	-CH₂Me	MeCONH N	F ₃ C	146-147
82-4	-CH₂Me	MeCONH	Me F—	142-143
82-5	-CH₂Me	MeCONH N	F	141-142
82-6	-CH₂Me	MeCONH N	CI—	190-191
82-7	-CH₂Me	MeCONH N	MeCH₂	112-113
82-8	-CH₂Me	MeCONH N	Me ₂ CH	116-117
82-9	-CH₂Me	MeCONH N	Me (CH ₂) ₂	121-122
82-10	-Ме	MeCONH N	Me	162-163
82-11	-н	MeCONH N	Me	149-150
82-12	———SMe	MeCONH N	Me	181-182

〔表72〕

$$R_b$$
 S R_a

参考例H化合物	R _a	R _b	R _c	融点/℃
83	-CNCOOCMe ₃	MeCH ₂ CONH	CI	非晶状粉末
84-1	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N		139-140
84-2	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N	F—	156-157
84-3	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N	F ₃ C	126-127
84-4	-CH₂Me	MeCH₂CONH N	Me F—	105-107
84-5	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N	F.	121-122
84-6	-CH₂Me	MeCH₂CONH N	CI—	152-153
84-7	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N	Me₂CH	93-94
84-8	-CH ₂ Me	MeCH₂CONH N	Me(CH ₂) ₂	124-125
84-9	-SMe	MeCH ₂ CONH	Me	171-172
85	-CH ₂ Me	Me(CH ₂) ₂ CONH	Me	88-89
86	-CH₂Me	Me(CH ₂) ₂ CONH	CI	119-120
87-1	-CH₂Me	Me(CH ₂) ₃ CONH	Me	81-82

〔表73〕

*		· ·			
参考例H化位	今物 R _a	R _b	R _c	付加物	融点 / ℃
87-2	-CH₂Me	Me(CH ₂) ₄ CONH	Me		84-85
88-1	-CH ₂ Me	Me(CH ₂) ₃ CONH	CI		109-110
88-2	-CH ₂ Me	Me(CH ₂) ₄ CONH	CI		114-115
89	-CH₂Me	CH₂CONH N	Me		85-86
90-1	-CH ₂ Me	CH ₂ CONH N	CI		121-122
90-2	-CH ₂ Me	CH ₂ CONH N	CI—		149-150
91	NH	MeCONH N	CI	2HCI	193-195
. 92	——NH	MeCH ₂ CONH	CI	2HCI	202-203
93	NCOMe	MeCONH	CI		160-161
94	-\NCOMe	MeCH₂CONH N	CI		174-175
95	-CH₂Me	F _N	MeCH ₂		油状物
96	-CH₂Me	NH N	MeCH ₂		77-79
97	-CH ₂ Me	NH N	MeCH ₂	·	115-116

〔表74〕

$$R_b$$
 S R_a

参考例H化合物	为 R _a	R _b	R _c	別人点点
98-1	-√SO ₂ Me	MeCONH N	Me	222-223
98-2	-√SO₂Me	MeCH₂CONH N	Me	238-239
99-1	-CH₂CH₂SMe	H ₂ N N	Me	98-99
99-2	-CH(Me)OCO-	H ₂ N N	Me	89-91
100-1	-CH ₂ CH ₂ SMe	H ₂ N	CI	96-97
100-2	-CH(Me)OCO	H ₂ N	CI	非晶状粉末
101-1	-CH₂SMe	H ₂ N N	CI	111-112
101-2	-CF ₂ Me	H ₂ N	CI	131-132
102-1	-CH₂CH₂SMe	MeCH₂CONH N	Me	85-86
102-2	-CH₂CH₂SMe	MeCH₂CONH N	CI	91-92
102-3	-CH₂SMe	MeCH₂CONH N	CI	118-119
102-4	-CF₂Me	MeCH ₂ CONH N	CI	141-142
102-5	-CH(Me)OCO-	MeCH₂CONH N	Me	102-103
102-6	-CH(Me)OCO-	MeCH ₂ CONH N	CI	124-127

〔表75〕

参考例H化台	合物 R _a	R _b	R _c	融点/℃
103-1	-CH(Me)OCO-	MeCONH N	CI	152-154
103-2	-CH ₂ CO ₂ CH ₂ Me	MeCONH N	CI	99-100
104	-CH(OH)Me	MeCH₂CONH N	Me	115-116
105	-CH(OH)Me	MeCH₂CONHN	CI	131-132
106	-COMe	MeCH₂CONHN	Me .	121-123
107	-COMe	MeCH₂CONHN	CI	115-117
108	-CH ₂ Me	MeCH₂NHCONH N	Me	160-162
109	-CH ₂ Me	MeCH₂NHCONH N	CI	177-180
110	-CH(Me)OCO-	MeCONH N	Me	110-113
111-1	-CH(OH)Me	MeCONH N	Me	99-102
111-2	-CH(OH)Me	MeCONH N	CI	142-145
112	-COMe	MeCONH	CI	180-183
113-1	-CH ₂ SMe	H ₂ N	Me	113-114
113-2	-CF₂Me	H ₂ N	Me	140-141

参考例 I 1

(1)参考例H化合物 2 9 - 2 1 0.0 mg

(2)乳糖 6 0. Ong

(3) コーンスターチ 3 5. 0 mg

5 (4)ゼラチン 3.0 mg

(5)ステアリン酸マグネシウム 2.0mg

参考例H化合物29-2 10.0mgと乳糖60.0mg及びコーンスターチ35.0mgの混合物を10%ゼラチン水溶液0.03ml(ゼラチンとして3.0mg)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。かくして得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0mgと混合し、圧縮する。得られる中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルク及びアラビアゴムの水懸液による糖衣でコーティングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出してコート錠を得る。

参考例 I 2

10

(1)参考例H化合物 2 9 - 2 1 0.0 mg

15 (2)乳糖 7 0.0 mg

(3) コーンスターチ 5 0.0 mg

(4) 可溶性デンプン 7.0 mg

(5)ステアリン酸マグネシウム 3.0mg

参考例H化合物 2 9 - 2 1 0.0 mgとステアリン酸マグネシウム 3.0 mgを可溶性 20 デンプンの水溶液 0.0 7 ml (可溶性デンプンとして 7.0 mg) で顆粒化した後、乾燥し、乳糖 7 0.0 mg及びコーンスターチ 5 0.0 mgと混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

参考例 I 3

(1)参考例H化合物 2 9-2 5.0 mg

25 (2)食塩 20.0mg

(3)蒸留水 全量 2 ml とする

参考例H化合物29-2 5.0mg及び食塩20.0mgを蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2.0mlとする。溶液をろ過し、無菌条件下に2mlのアンプルに充填する。

アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

参考例 J 1

(1) ロフェコキシブ

5.0 mg

(2)食塩

20.0mg

5 (3)蒸留水

全量 2ml とする

ロフェコキシブ 5.0 mgおよび食塩20.0 mgを蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2.0 mlとする。溶液をろ過し、無菌条件下に2 mlのアンプルに充填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

参考例 J 2

10 (1) ロフェコキシブ

50mg

(2) ラクトース・

34mg

(3) トウモロコシ澱粉

10.6mg

(4) トウモロコシ澱粉(のり状)

5 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム

0.4mg

15 (6) カルボキシメチルセルロースカルシウム

20mg

計 120mg

常法に従い上記(1)~(6)を混合し、打錠機により打錠し、錠剤を得た。

参考例 [4]

参考例 I 1 ~ 3 の何れかの製剤と参考例 J 1 ~ 2 の何れかの製剤とを組み合わせる。

参考例K1

20

以下に記載の遺伝子操作法は、成書(Maniatisら、モレキュラー・クローニング、ColdSpring Harbor Laboratory、1989年)に記載されている方法又は試薬の添付プロトコールに記載の方法に従った。

25 (1) ヒトp38 MAPキナーゼ遺伝子のクローニングと組換えバキュロウイルスの調製

ヒトp38 MAPキナーゼ遺伝子のクローニングは、腎臓cDNA(東洋紡,QUICK-Clone cDNA)を 鋳型とし、Hanらの報告(Science 265 (5173), 808-811

5

PCR反応はAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造) を用いたH ot Start法で行った。下層混液として、10xLA PCR Buff $2 \mu L$ 、 2.5 m M d N T P 溶液 $3 \mu L$ 、 $12.5 \mu M$ プライマー溶液 各2. 5 μ L、滅菌蒸留水 1 0 μ L を混合した。上層混液としては、鋳型として 10 ヒト心臓cDNA (1ng/mL) を1µL、10xLA PCR Buffe r 3μL、2.5mM dNTP溶液1μL、TaKaRa LA Tag DN A polymerase (宝酒造) 0. 5μL、滅菌蒸留水24. 5μLを混 合した。調製した下層混液にAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造) を1個添加し、70℃ で5分間、氷中で5分間処理後、上層混液を加え P 15 CRの反応液を調製した。反応液の入ったチューブをサーマルサイクラー(パー キンエルマー社)にセットした後、95℃で2分間処理した。更に、95℃で1 5秒間、68℃で2分間のサイクルを 35回繰り返した後、72℃で8分間処 理した。得られたPCR産物をアガロースゲル(1%)電気泳動し、p38 M APキナーゼ遺伝子を含む1.1kbのDNA断片をゲルから回収した後、pT 20 - 7Blue-T vector(宝酒造)に挿入することによりプラスミドpH P38を作製した。

プラスミドpFASTBAC1 (CIBCOBRL) の4.8kb XhoI-KpnI断片と上記プラスミドpHP38の1.1kb XhoI-Kpn断 25 片とを連結し、プラスミドpFBHP38を作製した。

プラスミドpFBHP38及びBAC-TO-BAC Baculoviru s Expression System (GIBCOBRL) を用いて組換え バキュロウイルスのウイルスストックBAC-HP38を調製した。

10 PCR反応はAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒造) を用いたH ot Start法で行った。下層混液として、10xLA PCR Buff er 2μ L、2.5mM dNTP溶液 3μ L、12.5 μ Mプライマー溶液 各2.5 μL、滅菌蒸留水10 μLを混合した。上層混液としては、鋳型として ヒト腎臓cDNA (1ng/mL)を1μL、10xLA PCR Buffe r 3μL、2.5mM dNTP溶液1μL、TaKaRa LA Tag D 15 NA polymerase (宝酒造) 0. 5 μL、滅菌蒸留水 2 4. 5 μLを 混合した。調製した下層混液にAmpliWax PCR Gem 100 (宝酒 造)を1個添加し、70℃で5分間、氷中で5分間処理後、上層混液を加えPC Rの反応液を調製した。反応液の入ったチューブをサーマルサイクラー(パーキ ンエルマー社)にセットした後、95℃で2分間処理した。更に、95℃で15 20 秒間、68℃で2分間のサイクルを35回繰り返した後、72℃で8分間処理し た。得られたPCR産物をアガロースゲル (1%) 電気泳動し、MKK 3 遺伝子 を含む1.0kbのDNA断片をゲルから回収した後、pT7Blue-T v ector(宝酒造)に挿入し、プラスミドpHMKK3を得た。

MKK3を構成的活性型(189番目のSerをGlu、193番目のThrをGlu)に変異させるためにプライマーセット SER-U:5'-GGCT ACTTGGTGGACGAGGTGGCCAAGGAGATGGATGCCG GCTGC-3'[配列番号19] 及び SER-L:5'-GCAGCCGGC

ATCCATCTCCTTGGCCACCTCGTCCACCAAGTAGCC-3'(配列番号20)を用いて、QuikChange Site-Directed Mutagenesis Kit (Stratagene)により変異を導入し、pcaMKK3を得た。

5 プラスミドpFASTBAC1 (CIBCOBRL) の4.8kb EcoRI-XbaI断片と上記プラスミドpcaMKK3の1.0kb EcoRI-XbaI断片を連結し、プラスミドpFBcaMKK3を作製した。

プラスミドpFBcaMKK3とBAC-TO-BAC Baculovir us Expression System (GIBCOBRL) を用いて組換え バキュロウイルスのウイルスストックBAC-caMKK3を調製した。

(3) 活性型 p 38 MAP キナーゼの調製

Sf-21細胞を 1×10^6 cells/mLとなるように100mL Sf-900II SFM培地(GIBCOBRL)に播種した後、27Cで24時間培養した。組換えバキュロウイルスのウイルスストックBAC-HP38とB

- 15 AC-caMKK3をそれぞれ0.2mL添加した後、更に48時間培養した。 培養液から遠心分離(3000rpm、10min)により、細胞を分離した後 、PBSで細胞を2回洗浄した。細胞を10mL Lysis buffer(25mM HEPES(pH7.5), 1% TritonX, 130mM N aCl, 1mM EDTA, 1mM DTT, 25mM β-glycerop
- 10 hosphate, 20mM leupeptin, 1mM APMSF, 1m M Sodium orthovanadate) に懸濁した後、ホモジナイザー(POLYTRON)で20000rpm、2分間処理を2回行うことで細胞を破砕した。遠心分離(40000rpm、45分間)して得た上清からAnti-FLAG M2 Affinity Gel (イーストマン・ケミカル社)
- 25 を用いて、活性型p38 MAPキナーゼを精製した。

(4) 酵素阻害活性の測定

260ngの活性型p38 MAPキナーゼ及び1µgのMyelin Basic Proteinを含む37.5µL反応溶液(25mM HEPES(

pH7.5)、10mM Magnesium Acetate)にDMSOに溶解した供試化合物を2. 5μ L添加した後、30Cで5分間保温した。ATP溶液(2. 5μ M ATP、0. 1μ Ci [$g-^{32}$ P] ATP)を 10μ L添加することにより反応を開始した。30Cで60分間反応させた後、20%TCA溶液を 50μ L添加することで反応を停止した。反応溶液を0C、20分間放置した後、セルハーベスター(パッカードジャパン)を用いて、GF/C filter(パッカードジャパン)に酸不溶画分をトランスファーし、250mM H_3 PO $_4$ で洗浄した。45Cで60分間乾燥させた後、Microscint $0(パッカードジャパン)を<math>40\mu$ L添加し、トップカウント(パッカードジャパン)で放射活性を測定した。32Pの酸不溶画分への取り込みを50%阻害するのに必要な供試化合物の濃度(IC_{50} 値)をPRISM2.01(グラフパッドソフトウェア社)にて算出した。結果を表<math>76に示す。

〔表76〕

10

20

参考例H化合物番号	I C ₅₀ (μM)
30-2	0. 12
34-2	0.002
36-10	0. 055
46-4	0.082
58-7	0.021

参考例K2

15 TNF α産生阻害活性の測定

1%非働化ウシ胎児血清(ライフテクノロジー社(Life Technol ogies, Inc.)製、国名:アメリカ)及び10mM HEPES(pH7.5)を含むPRMI1640培地(ライフテクノロジー社(Life Technologies, Inc.)製)で培養したTHP-1細胞を96ウェルプレートへ 1×10^5 cells/wellとなるように播種した後、DMSOに溶解した供試化合物を 1μ L添加した。37 でで1時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後、LPS(和光純薬)を最終濃度 5μ g/mLとなるように添

加した。37℃で4時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後、遠心分離により上清を得た。上清中のTNF $-\alpha$ 濃度をELISA(R&D Systems社、Quantikine Kit)により測定した。TNF $-\alpha$ 産生を50 %阻害するのに必要な供試化合物の濃度(IC₅₀値)をPRISM 2.01(グラフパッド ソフトウェア社)にて算出した。結果を表77に示す。

〔表77〕

5

参考例H化合物番号	I C ₅₀ (μM)
30-2	0. 010
34-2	0.0099
36-10	0. 0011
46-4	0.017
58-7	0. 0084

以上の結果より、本発明の化合物は優れたp38 MAPキナーゼ阻害作用及びTNF- α 産生阻害作用を有することがわかる。

参考例 L 1

10 1-ブロモ-3-エチルベンゼン

3-エチルアニリン(10.0 g, 82.5 mmol)の 50%硫酸水溶液(43.6 g)に 0℃で亜硝酸ナトリウム(6.83 g, 99.0 mmol)の水溶液(16.5 mL)を 30 分かけて滴下した。得られた反応混合物を 0℃で 45 分間かき混ぜた。このジアゾニウム塩の溶液を、ゆるやかに加熱還流している臭化銅(I)(12.4 g, 86.6 mmol)の 48%臭化水素酸溶液(82.5 mL)に少しずつ加えた。加えた後、反応混合物を 30 分間加熱還流した。反応混合物を室温に冷やしてエチルエーテルで抽出した。抽出液を 1N-水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順に洗浄し、ろ過、乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 20 : 1)で精製して表題化合物 6.13 g(収率 40%)を得た。

20 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 23 (3H, t, J= 7. 5Hz), 2. 63 (2H, q, J= 7. 5Hz), 7. 11-7. 2 0 (2H, m), 7. 28-7. 38 (2H, m).

参考例L2

参考例L1に準じ、3-エチルアニリンの代わりに、3-(1-メチルエチル)アニリンを用いて下記の参考例化合物L2を合成した。

参考例L化合物 2:1-ブロモ-3-(1-メチルエチル) ベンゼン

5 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.24 (6H, d, J= 7.0Hz), 2.77-2.99 (1H, m), 7.03-7.16 (2H, m), 7.27-7.34 (1H, m), 7.37 (1H, s).

参考例L3

3-エチル安息香酸

10 アルゴン雰囲気下、1-ブロモ-3-エチルベンゼン(5.1 g, 28 nmol)のテトラヒドロフラン溶液(45 nL)を、マグネシウム片(0.74 g, 31 nmol)のテトラヒドロフラン混合物(5.0 nL)に滴下し、そのまま 30 分間かき混ぜた。粉砕したドライアイスに反応混合物を加えてそのまま 1 時間かき混ぜた。反応混合物に 1N-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥、ろ過、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 5 : 1)で精製して表題化合物 3.87 g(収率 93%)を得た。

油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.28 (3H, t, J= 7.5Hz), 2.73 (2H, q, J= 7.5Hz), 7.34-7.5 0 (2H, m), 7.92-7.98 (2H, m).

20 参考例L4

参考例L3に準じ、1-ブロモ-3-エチルベンゼンの代わりに、1-ブロモ-3-(1-メチルエチル) ベンゼンおよび 1-ブロモ-4-フルオロ-3-メチルベンゼンをそれぞれ用いて下記の参考例L化合物4-1および4-2を合成した。

参考例し化合物 4 - 1:3-(1-メチルエチル) 安息香酸

25 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.29 (6H, d, J= 7.0Hz), 2.98-3.06 (1H, m), 7.38-7.54 (2H, m), 7.90-8.02 (2H, m).

参考例L化合物 4 - 2:4-フルオロ-3-メチル安息香酸

融点 165-167℃。

参考例L5

3-エチルベンゾイルクロリド

3-エチル安息香酸(9.40 g, 62.6 mmol)を 0℃で塩化チオニル(45 mL)にゆっくり加え、N,N-ジメチルホルムアミド(3 滴)を滴下した。得られた反応混合物をそのまま 2 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮し、未精製のまま次の反応に用いた。

参考例L6

5

参考例L5に準じ、3-エチル安息香酸の代わりに、3-(1-メチルエチル) 安息香 10 酸、4-フルオロ-3-メチル安息香酸をそれぞれ用いて下記の参考例化合物L6-1およびL6-2を合成した。

参考例L化合物6-1:3-(1-メチルエチル)ベンゾイルクロリド 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例 L 化合物 6-2:4-フルオロ-3-メチルベンゾイルクロリド

15 未精製のまま次の反応に用いた。

参考例 L 7

N-(4-クロロベンゾイル)プロピレンイミン

プロピレンイミン(12 mL, 0.15 mol)のテトラヒドロフラン(160 mL)溶液を 1N-水酸化ナトリウム水溶液に加えた。この混合物に 0℃で 4-クロロベンゾイルクロ リド(25 g, 0.14 mol)を滴下した。滴下終了後、更に 30 分撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、表題化合物 25 g(収率 89%)を得た。

油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.15 (1H, d, J= 2.9Hz), 2.51-2.6 25 6 (2H, m), 7.39-7.47 (2H, m), 7.93-8.01 (2H, m).

参考例L8

参考例L7に準じ、4-クロロベンゾイルクロリドの代わりに、3-クロロベンゾイルクロリド、3-メチルベンゾイルクロリド、3-エチルベンゾイルクロリド、3-

(1-メチルエチル)ベンゾイルクロリド、 $4-フルオロ-3-メチルベンゾイルクロリドおよび <math>3-フルオロベンゾイルクロリドをそれぞれ用いて、下記の参考例化合物 <math>L8-1\sim L8-6$ を合成した。

参考例L化合物8-1:N-(3-クロロベンゾイル)プロピレンイミン

参考例L化合物8-2:N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン

5 油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 40 (3H, d, J= 5. 1Hz), 2. 17 (1H, d, J= 3. 3Hz), 2. 53-2. 6 8 (2H, m), 7. 40 (1H, dd, J= 7. 7, 8. 1Hz), 7. 53 (1H, ddd, J= 1. 5, 2. 2, 8. 1 Hz), 7. 90 (1H, dt, J= 7. 7, 1. 5Hz), 8. 00 (1H, dd, J= 1. 5, 2. 2Hz).

10 油状物。

油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ:1.39 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.3Hz), 2.41 (3H, s), 2.51-2.66 (2H, m), 7.32-7.39 (2H, m), 7.79-7.87 (2H, m). 参考例L化合物 8 - 3:N-(3-エチルベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

- 15 ¹H-NMR(CDCl₃) δ:1.27 (3H, t, J= 7.5Hz), 1.40 (3H, d, J= 5.5Hz), 2.14 (1H , d, J= 2.9Hz), 2.52-2.61 (2H, m), 2.71 (2H, q, J= 7.5Hz), 7.32-7.41 (2H , m), 7.81-7.89 (2H, m).
 参考例L化合物 8 4:N-[3-(1-メチルエチル)ペンゾイル]プロピレンイミン
- 20 「H-NMR (CDCl₃) δ:1.29 (6H, d, J= 7.0Hz), 1.40 (3H, d, J= 5.9Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.7Hz), 2.51-2.64 (2H, m), 2.87-3.10 (1H, m), 7.33-7.46 (2H, m), 7.84 (1H, dt, J= 7.0, 1.8Hz), 7.91 (1H, s). 参考例L化合物 8 5:N-(4-フルオロ-3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン油状物。
- 25 'H-NMR(CDCl₃) δ:1.39 (3H, d, J= 5.4Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.4Hz), 2.33 (s, 3H), 2.51-2.61 (2H, m), 7.06 (1H, t, J= 8.8Hz), 7.81-7.90 (2H, m). 参考例L化合物 8 6:N-(3-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 40 (3H, d, J= 5.5Hz), 2. 16 (1H, d, J= 3.3Hz), 2. 52-2. 6 8 (2H, m), 7. 25 (1H, ddd, J= 1.1, 2.6, 8. 4Hz), 7. 43 (1H, ddd, J= 5.5, 7. 7, 8. 1Hz), 7. 69 (1H, ddd, J= 1.5, 2.6, 8. 1Hz), 7. 81 (1H, ddd, J= 1.1, 1. 5, 7. 7Hz).

5 参考例L9

2-フルオロ-4-メチルピリジン

ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry), 33巻, 1667-1675頁, 1990年に記載の方法に準じて合成した。

10 沸点 82-86℃ (10kPa)。

参考例L10

2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-メチルピリジン

シンセシス (Synthesis), 877-882頁, 1996年あるいはジャーナル オブ オーガニック ケミストリー (Journal of Organic Chemistry), 61 巻, 4810-4811頁, 1996年に記載の方法に従って合成した。

参考例L11

15

2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン

アルゴン雰囲気下、ジイソプロピルアミン(44 mL, 0.31 mol)の無水テトラヒドロフラン(300 mL)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6M n-プチルリチウムへキサン溶液(190 mL, 0.31 mol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて 2-フルオロ-4-メチルピリジン(34.5 g, 0.31 mol)の無水テトラヒドロフラン(30 mL)溶液を加えた。反応混合物を-10℃で 30 分間かき混ぜた。反応溶液を-78℃に冷却し N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン(52 g, 0.30 mol)の無水テトラヒドロフラン(30 mL)溶液を滴下した。滴下終了後室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残渣をイソプロピルエーテルから再結晶することにより表題化合物 35 g(収率 52%)を得た。

融点 66-67℃。

参考例L12

参考例L11に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(3-クロロベンゾイル)プロピレンイミンを用いて、下記の参考例化合物12を合成した。

5 参考例L化合物 1 2:1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン融点 84-86℃。

参考例L13

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン

2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-メチルピリジン(146 g, 0.700 mol)の無水テトラヒドロフラン(1.30 L)溶液を-78℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6M n-ブチルリチウムへキサン溶液(875 mL, 1.40 mol)を滴下した。滴下終了後 0℃で 30分間かき混ぜた後、-78℃に冷却した。N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン(123 g, 0.700 mol)の無水テトラヒドロフラン(130 mL)溶液を滴下した。滴下終了後、-78℃で1時間かき混ぜた後、室温に昇温し、1時間かき混ぜた。反応混合物に飽和食塩水(1.30 L)を加え、有機層を分離した。水層を酢酸エチルで抽出し、あわせた有機層を乾燥濃縮した。この粗結晶を酢酸エチルから再結晶することにより表題化合物 185 g (収率 81%)を得た。

融点 144-146℃。

20 参考例L14

参考例L13に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(3-クロロベンゾイル)プロピレンイミン、N-[3-(1-メチルエチル)ベンゾイル]プロピレンイミン、N-(4-フルオロ-3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン、N-(4-クロロベンゾイル)プロピレンイ

25 ミンおよび N-(3-エチルベンゾイル)プロピレンイミンをそれぞれ用いて、下記の 参考例化合物 $14-1\sim14-6$ を合成した。

参考例化合物 1 4 - 1 : 2-(2-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル)エタノン

融点 152-153℃。

参考例化合物 1 4 - 2:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]エタノン

融点 176-177℃。

5 参考例化合物 1 4 - 3:2-(2-tert-ブトキシカルポニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)エタノン

融点 143-144℃。

参考例化合物 1 4 - 4:2-(2-tert-ブトキシカルポニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-フルオロフェニル)エタノン

10 融点 164-165℃。

参考例化合物 1 4 - 5 : 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-クロロフェニル) エタノン

融点 155-156℃。

参考例化合物 1 4 - 6:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(

15 3-エチルフェニル)エタノン

融点 122-123℃。

参考例L15

2-(2-アミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エ 20 タノン(50.0 g, 0.153 mol)を 2N-塩酸(260 mL)に加え、混合物を 100℃で 2 時間 かき混ぜた。反応混合物を水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出 した。抽出液を乾燥、濃縮した。粗結晶をイソプロピルエーテルで洗い、表題化 合物 29.1 g(収率 84%)を得た。

融点 119-120℃。

25 参考例L16

参考例L15に準じ、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノンの代わりに2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル)エタノンを用いて、下記の参考例化合物16を

合成した。

参考例L化合物 1 6:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル)エタノン 融点 173-175℃。

参考例L17

N-[4-[2-(3-メチルフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル]ベンズアミド 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン(24.0 g, 0.106 mol)のアセトニトリル(500 mL)溶液にベンゾイルクロリド(27.0 mL, 0.233 mol)を 0 ℃で加えた。得られた混合物にトリエチルアミン(35.6 mL, 0.256 mol)を滴下し、室温で 4 時間かき混ぜた。反応混合物に水を加え、析出した固体をろ取した。

10 水層を酢酸エチルで抽出し、炭酸水素ナトリウム水溶液で洗った。抽出液を乾燥、濃縮した。得られた残渣と固体をテトラヒドロフラン(450 mL)とメタノール(1 10 mL)の溶液に溶かし、1N-水酸化ナトリウム水溶液(256 mL)を加えた。反応混合物を 2 時間かき混ぜ、濃縮した。残渣を酢酸エチルで抽出し、乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 2 : 1) で精製し、得られた油状物をエチルエーテルで結晶化して、表題化合物 19.5 g(収率 56%)を得た。

融点 67-69℃。

参考例L18

参考例L17に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノ 20 ンの代わりに 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル)エタノンを用いて、下記の参考例L化合物18を合成した。

参考例L化合物 1 8:N-[4-[2-(3-クロロフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル] ベンズアミド

融点 121-123℃。

25 参考例L19

2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エ

タノン(185 g, 0.566 mol)の酢酸(400 mL)溶液に臭素(29.2 mL, 0.566 mol)を加え、混合物を 80℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を濃縮し、残渣をアセトニトリル-酢酸エチルで結晶化させて、表題化合物 171 g(収率 78%)を得た。 融点 182-185℃。

5 参考例L20

参考例L19に準じ、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノンの代わりに 2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン、1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル) エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-[3-(1-メチルエチル)フェニル]エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-フルオロフェニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-クロロフェニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-クロロフェニル)エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-エチルフェニル)エタノンおよび 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-エチルフェニル)エタノンおよび 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-エチルフェニル)エタノンおよび 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-エチルフェニル)エタノンをそれぞれ合成した。参考例L化合物 2 0 - 1 : 2-プロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

20 参考例L化合物 2 0 - 2 : 2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピ リジル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

25

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7.19 (1H, s), 7.38 (1H, s), 7.52-7.56 (1H, m), 7.64 (1 H, t, J= 8.0Hz), 7.77-7.82 (1H, m), 8.05-8.09 (1H, m), 8.16 (1H, t, J= 1 .8Hz), 8.32 (1H, d, J= 5.2Hz), 10.23 (1H, br s).

参考例L化合物 2 0 - 3:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 199-200℃。

参考例L化合物 2 0 - 4:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-[3-(1-メチル エチル)フェニル]エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.24 (6H, d, J= 6.6Hz), 3.00 (1H, septet, J= 6.6Hz), 7.15 (1H, s), 7.17 (1H, s), 7.46-7.65 (2H, m), 7.88-7.98 (4H, m), 8.09 (1H, br s).

参考例 L 化合物 2 0 - 5 : 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-フルオロフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 206-207℃。

10 参考例L化合物 2 0 - 6:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-クロロフェニル) エタノン臭化水素酸塩

融点 202-203℃。

参考例L化合物 2 0 - 7:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-エチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

15 融点 46-47℃。

参考例 L 化合物 2 0 - 8:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 225-226℃。

参考例L21

20 N-[4-[1-ブロモ-2-(3-メチルフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル]ベンズア ミド臭化水素酸塩

N-[4-[2-(3-メチルフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル]ベンズアミド(19.0 g, 57.5 mmol)の酢酸(60 mL)溶液に臭素(3.0 mL, 57.5 mmol)を室温で 1 時間かけて滴下し、反応混合物をそのまま 2 時間かき混ぜた。析出した粗結晶をろ過

25 し、酢酸エチルで洗い、表題化合物 25.4 g(収率 90%)を得た。

融点 203-206℃。

参考例L22

参考例L21に準じ、N-[4-[2-(3-メチルフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリ

ジル] ベンズアミドの代わりに N-[4-[2-(3-クロロフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル] ベンズアミドを用いて、下記の参考例L化合物 2 2 を合成した。

参考例 L 化合物 2 2: N-[4-[1-ブロモ-2-(3-クロロフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル] ベンズアミド臭化水素酸塩

5 融点 212-213℃。

参考例L23

チオブチルアミド

ブチロニトリル(10.0 g, 145 mol)を 4N-塩化水素の酢酸エチル溶液(100 mL)に溶かした。この溶液にジチオリン酸-0,0-ジエチル(26.7 mL, 0.160 mol)を加え、混合物を室温で 22 時間かき混ぜた。反応混合物に水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。ろ液を飽和食塩水、炭酸水素ナトリウム水溶液で洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製し、表題化合物 6.68 g(収率 45%)を得た。

油状物

15 $^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta : 0.99 (3H, t, J= 7.6 Hz), 1.72-1.93 (2H, m), 2.64 (2H, t, J= 7.6 Hz), 7.02 (1H, br s), 7.77 (1H, br s).$

参考例L24

参考例L23に準じ、ブチロニトリルの代わりに、1-メチルピペリジン-4-カルボニトリルを用いて、下記の参考例L化合物24を合成した。

20 参考例L化合物 2 4:1-メチルピペリジン-4-カルボチオアミド 融点 216-220℃。

参考例L25

[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] アミン

2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水 素酸塩 [2-(2-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニ ル)エタノンの代わりに、2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エ タノン(8.46 g, 36.9 mmol)を用いて参考例L19に従って合成した。] とチオ尿

素(3.03 g, 39.8 mmo1)のアセトニトリル(50 mL)混合物にトリエチルアミン(5.2 mL, 37.3 mmo1)を加え、80℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、析出した固体をろ取した。得られた固体を水洗いした後、乾燥した。粗結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 3.67 g(収率 35 %)を得た。

融点 214-218℃。

参考例L26

5

2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール 2-プロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水 10 素酸塩(11 g, 29 mmol)とチオプロピオンアミド(2.7 g, 30 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(30 mL)溶液を室温で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いし、乾燥後、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製して表題化合物 3.3 g(収率 38 %)を得た。

15 油状物

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.64 (3H, t, J= 7.6Hz), 2.34 (3H, s), 3.10 (2H, q, J= 7.6Hz), 6.84-6.86 (1H, m), 7.05-7.09 (1H, m), 7.13-7.25 (3H, m), 7.37 (1H, s), 8.10 (1H, d, J= 5.6Hz).

参考例L27

20 参考例L26に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩を用いて、下記の参考例L化合物 2 7 を合成した。

参考例L化合物27:2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール

融点 102-103℃。

参考例L28

25

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミ

ン

5

2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩(125 g, 0.323 mol) とチオプロピオンアミド(28g, 0.314 mol)の N,N-ジメチルホルムアミド(1200 mL)溶液を室温で 14 時間かき混ぜた。溶媒を減圧下で留去し、残渣に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗った後、乾燥、濃縮した。粗結晶をヘキサン-酢酸エチル = <math>1:1 で洗って、表題化合物 76.0 g(収率 82%)を得た。

参考例L29

融点 144-146℃。

10 参考例L28に準じ、チオプロピオンアミドの代わりに、チオプチルアミドを 用いて下記の参考例L化合物29を合成した。

参考例L化合物 2 9:4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 113-115℃。

15 参考例L30

20

参考例L 2 8 に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-フルオロフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-クロロフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-エチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-エチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(4-フルオロ-3-メチルフェニル) エタノン臭化水素酸塩および 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-[3-(1-メチルエチル)フェニル] エタノン臭化水素酸塩をそれぞれ用いて下記の参考例L化合物 $3 \ 0-1 \sim 3 \ 0-5$ を合成した

25 参考例L化合物 3 0 - 1 : 4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 153-154℃。

参考例L化合物30-2:4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-

5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 136-137℃。

参考例L化合物30-3:4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

5 融点 128-129℃。

参考例L化合物 3 0 - 4:4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 134-135℃。

参考例L化合物 3 0 - 5:4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 80-81℃。

参考例L31

10

[5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] アミン(0.29 g, 1.0 mmol)とベンジルアミン(1.2 mL, 11 mmol)の混合物を 150℃で 3 時間かき混ぜた。反応混合物を室温まで冷却した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いし、乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で 精製して表題化合物 0.16 g(収率 41%)を得た。

融点 178-179℃。

参考例L32

25

参考例L31に準じ、ベンジルアミンの代わりに、シクロヘキシルアミンおよびシクロペンチルアミンをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物32-1および32-2を合成した。

参考例L化合物32-1:[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 168-169℃。

参考例L化合物 3 2 - 2: [5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 169-170℃。

参考例L33

5 N-シクロペンチル-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール (0.48 g, 1.6 mmol)とシクロペンチルアミン(1.6 mL, 16 mmol)の混合物を 14 時間加熱還流させた。反応混合物を室温まで冷却した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いし、乾燥、濃縮した。得られた粗結晶を酢酸エチルから再結晶して表題化合物 0.19 g(収率 33%)を得た

融点 117~118℃。

参考例L34

10

20

15 4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-N-[(1S)-1-フェ ニルエチル]-2-ピリジルアミン塩酸塩

4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール (0.35 g, 1.1 mmol)と(S)-1-フェニルエチルアミン(1.4 mL, 11 mmol)の混合物 を 150℃で 16 時間かき混ぜた。反応混合物を室温まで冷却した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗いし、乾燥、濃縮した。得られた油状物を 10%塩酸-メタノールで処理して表題化合物 0.27 g(収率 56%)を得た。

融点 165-166℃。

参考例L35

25 N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] フェニルアセトアミド

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(0.80 g, 2.7 mmol)のテトラヒドロフラン(8 mL)溶液に、フェニルアセチルク

ロリド($0.47\,\text{ mL}$, $3.0\,\text{ mmol}$)を加え、得られた混合物にトリエチルアミン($0.41\,\text{ m}$ L, $3.0\,\text{ mmol}$)を加えた。反応混合物を室温で $2\,\text{ 時間かき混ぜた。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗い、乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(<math>0.41\,\text{ m}$ m) に $0.41\,\text{ m}$ に $0.41\,\text m$ に $0.41\,\text{ m}$ に $0.41\,\text{ m}$

融点 107-108℃。

参考例L36

参考例L35に準じ、フェニルアセチルクロリドの代わりに、プロピオニルクロリドを用いて、下記の参考例L化合物36を合成した。

参考例L化合物 3 6:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 103-104℃。

参考例L37

- 参考例L35に準じ、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-エチルフェール)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-エチルフェール)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-エチルフェーター)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(3-エチルフェーター)-1。
- 20 ニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンおよび 4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンをそれぞれ 用いて、下記の参考例L化合物37-1~37-5を合成した。

参考例L化合物 3 7 - 1:N-[4-[2-プロピル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

25 融点 109-111℃。

参考例L化合物37-2:N-[4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 150-151℃。

参考例L化合物 3 7 - 3: N-[4-[2-エチル-4-(3-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 113-114℃。

参考例L化合物 3 7 - 4:N-[4-[2-エチル-4-(3-エチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 155-156℃。

参考例L化合物 37-5:N-[4-[2-エチル-4-[3-(1-メチルエチル)フェニル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 112-113℃。

10 参考例L38

N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-2-チオフェンカルボキサミド

4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン(0.50 g, 1.7 mmol)のテトラヒドロフラン(10 mL)溶液に、2-チオフェンカルボニルクロリド(0.36 mL, 3.4 mmol)を加え、得られた混合物にトリエチルアミン(0.52 mL, 3.7 mmol)を加えた。反応混合物を室温で 10 分間かき混ぜた。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗い、乾燥、濃縮した。残渣を濃塩酸(5 mL)に溶解し、40℃で 14 時間かき混ぜた。反応混合物を水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。

20 抽出液を乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製し、イソプロピルエーテル-ヘキサンから結晶化することにより表題化合物 0.56 g(収率 82%)を得た。

融点 102-103℃。

参考例L39

25 参考例L38に準じ、2-チオフェンカルボニルクロリドの代わりに、3-チオフェンカルボニルクロリド、4-メトキシベンゾイルクロリド、4-メチルベンゾイルクロリド、3-フルオロベンゾイルクロリド、4-フルオロベンゾイルクロリドおよび3,5-ジクロロベンゾイルクロリドをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物3

9-1~39-6を合成した。

参考例L化合物 3 9 - 1:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-チオフェンカルボキサミド

融点 99-101℃。

5 参考例L化合物 3 9 - 2:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-4-メトキシベンズアミド

融点 124-125℃。

参考例L化合物 3 9 - 3:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-4-メチルペンズアミド

10 融点 105-106℃。

参考例L化合物 3 9 - 4:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-3-フルオロベンズアミド

融点 101-102℃。.

参考例L化合物 3 9 - 5:N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-4-フルオロベンズアミド

融点 110-111℃。

参考例L化合物 3 9 - 6:3,5-ジクロロ-N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

融点 77-78℃。

20 参考例 L40

15

参考例L38に準じ、2-チオフェンカルボニルクロリドの代わりにベンゾイルクロリドを、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンおよび 4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェ

25 二ル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンをそれぞれ用いて、下記の参 考例L化合物40-1および40-2を合成した。

参考例L化合物 4 0 - 1:N-[4-[4-(4-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

融点 138-139℃。

参考例L化合物40-2:N-[4-[2-エチル-4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

融点 108-109℃。

5 参考例L41

10

N-[5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

[5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.52 g, 1.4 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン(0.051g, 0.42 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(10 mL)溶液に、ニコチノイルクロリド塩酸塩(0.37 g, 2.1 mmol)を加え、80℃で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。生成した結晶をイソプロピルエーテルで結晶化して表題化合物 0.28 g(収率 59%)を得た。

15 融点 220-222℃。

参考例L42

6-クロロ-N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1.3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾ つル-2-イル]アミン(0.50 g, 1.4 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン(0.052g, 0.43 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(10 mL)溶液に、6-クロロニコチノイルクロリド塩酸塩(0.46 g, 2.1 mmol)を加え、80℃で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1)で精製し、生成した結晶をエタノールから再結晶して表題化合物 0.30 g(収率 42%)を得た。

融点 211-212℃。

参考例L43

参考例L42に準じ、[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンを用いて、下記の参考例L化合物43を合成した。

5 参考例L化合物43:6-クロロ-N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド 融点 255-256℃。

参考例L44

N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-1, 3-チアゾー 10 ル-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

N-[4-[1-ブロモ-2-(3-メチルフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル]ベンズ アミド臭化水素酸塩(0.60 g, 1.2 mmol)と 1-メチルピペリジン-4-カルボチオア ミド(0.19 g, 1.18 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(20 mL)溶液を室温で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで 抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗った後、乾燥、濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(充填剤 Chromatorex NH DM1020 (商品名、富士シリシア化学製)、ヘキサン-酢酸エチル = 2 : 1)で精製し、生成した結晶を酢酸エチルで再結晶して、表題化合物 0.26 g(収率 46%)を得た。 融点 151-152℃。

20 参考例L45

15

参考例L44に準じ、N-[4-[1-プロモ-2-(3-メチルフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル]ベンズアミド臭化水素酸塩のかわりに <math>N-[4-[1-プロモ-2-(3-クロロフェニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジル]ベンズアミド臭化水素酸塩を用いて下記の参考例L化合物45を合成した。

25 参考例L化合物 4 5: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド 融点 125-127℃。

参考例L32~45で製造した化合物を表78および表79に示す。

〔表78〕

参考例L化合物	R ³	W	Z	R ¹	R ²	付加物 融点 / ℃
32-1	─	-	-NH-	-NH ₂	Me	168-169
32-2	$\overline{}$		-NH-	-NH ₂	Me	169-170
33	→	-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	117-118
34	-	(S) -CHMe-	-NH-	-CH ₂ Me	CI	HCl 165-166
35	-	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	107-108
36	-CH ₂ Me	-CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	103-104
37-1	→	-CH ₂ CO-	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	Me	109-111
37-2	$\overline{}$	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH₂Me	CI	150-151
37-3		-CH₂CO-	-NH-	-CH₂Me	F	113-114
37-4	-	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH₂Me	MeCH ₂	155-156
37-5	-	-CH₂CO-	-NH-	-CH₂Me	Me—Me	112-113
38	~s)	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	102-103
39-1	-(s	-CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	99-101

〔表79〕

参考例L化合物	R ³	w	Z	R ¹	R ²	融点 / ℃
39-2	-\(\)OMe	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	124-125
39-3	————Me	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me	105-106
39-4	F	- <u>c</u> o-	-NH-	-CH₂Me	Me	101-102
39-5	——F	-CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	110-111
39-6	CI	-CO-	-NH-	-CH₂Me	Me	77-78
40-1	→	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	CI—	138-139
40-2	-	-CO-	-NH-	-CH₂Me	Me F—	108-109
41	_	-CH ₂ -	-NH-	-NHCO-	Me	220-222
· 42	$\overline{}$	-	-NH-	-NHCO	Me	211-212
, 43	$\overline{}$	-	-NH-	-NHCO-(CI	Me	255-256
44	-	-CO-	-NH-	N-Me	Me	151-152
45	-	-CO-	-NH-	N-Me	CI	125-127

参考例L46

5

10

15

参考例L7に準じ、4-クロロベンゾイルクロリドの代わりに、ベンゾイルクロリド、3-メトキシベンゾイルクロリド、4-メチルベンゾイルクロリド、3-ブロモベンゾイルクロリド、2-チオフェンカルボニルクロリドおよび 4-フルオロベンゾイルクロリドをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物 4 6 - 1 ~ 4 6 - 6 を合成した。

参考例L化合物 46-1:N-ベンゾイルプロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 6.0 Hz), 2.15 (1H, d, J=3.2 Hz), 2.52-2 .67 (2H, m), 7.40-7.61 (3H, m), 7.98-8.07 (2H, m).

参考例L化合物 46-2:N-(3-メトキシベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.9 Hz), 2.14 (1H, d, J=2.9 Hz), 2.52-2 .65 (2H, m), 3.86 (3H, s), 7.10 (1H, ddd, J=1.1, 2.6, 8.4 Hz), 7.37 (1H, dd, J=8.4, 7.3 Hz), 7.55 (1H, dd, J=1.5, 2.6 Hz), 7.63 (1H, ddd, J=1.1, 1.5, 7.3 Hz).

参考例L化合物 4.6-3:N-(4-メチルベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.39 (3H, d, J= 5.5 Hz), 2.12 (1H, d, J= 2.9 Hz), 2.42 20 (3H, s), 2.50-2.62 (2H, m), 7.25 (2H, d, J= 8.1 Hz), 7.92 (2H, d, J= 8.1 Hz).

参考例L化合物 4.6-4:N-(3-プロモベンゾイル) プロピレンイミン油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40 (3H, d, J= 5.2Hz), 2.16-2.18 (1H, m), 2.53-2.65 (2H 25 , m), 7.34 (1H, t, J= 7.9Hz), 7.65-7.71 (1H, m), 7.95 (1H, d, J= 7.9Hz), 8.16 (1H, t, J= 1.8Hz).

参考例L化合物 46-5:N-(2-チオフェンカルボニル) プロピレンイミン油状物。

 1 H-NMR (CDC1 $_3$) δ : 1.43 (3H, d, J= 5.2Hz), 2.14 (1H, d, J= 3.6Hz), 2.56-2.7 2 (2H, m), 7.08-7.16 (1H, m), 7.53-7.60 (1H, m), 7.75-7.81 (1H, m). 参考例上化合物 4 6 - 6 : N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン油状物。

5 $^{1}H-NMR(CDC1_{3})$ δ : 1.39 (3H, d, J= 5.2Hz), 2.14-2.15 (1H, m), 2.52-2.63 (2H, m), 7.08-7.19 (2H, m), 8.00-8.10 (2H, m).

参考例L47

10

25

参考例L11に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりに N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミンを用いて、下記の参考例L化合物47を合成した。

参考例L化合物 4 7:1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタ ノン

融点 100-101℃。

参考例L48

参考例L13に準じ、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミンの代わりにN-ベンゾイルプロピレンイミン、N-(4-フルオロベンゾイル)プロピレンイミン、N-(3-ブロモベンゾイル)プロピレンイミン、N-(2-チオフェンカルボニル)プロピレンイミン、N-(3-メトキシベンゾイル)プロピレンイミンおよびN-(4-メチルベンゾイル)プロピレンイミンをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物48-1~

20 48-6を合成した。

参考例L化合物 48-1:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-フェニルエタノン

融点 162-163℃。

参考例L化合物 4 8 - 2:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロフェニル)エタノン

融点 139-141℃。

参考例L化合物 4 8 - 3:1-(3-ブロモフェニル)-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)エタノン

融点 132-133℃。

参考例L化合物 48-4:2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(2-チエニル) エタノン

融点 161-162℃。

5 参考例L化合物 4 8 - 5: 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル)エタノン

融点 99-100℃。

参考例L化合物 4 8 - 6: 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メチルフェニル) エタノン

10 融点 137-138℃。

参考例L49

参考例L19に準じ、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノンの代わりに 1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン、1-(3-ブロモフェニル)-2-(2-tert-ブトキシカルボニルア

- 15 ミノ-4-ピリジル) エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-フルオロフェニル) エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(4-メチルフェニル) エタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-フェニルエタノン、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-4-ピリジル)-1-(2-チエニル) エタノンおよび 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミ
- 20 ノ-4-ピリジル)-1-(3-メトキシフェニル)エタノンをそれぞれ用いて、下記の参 考例L化合物49-1~49-7をそれぞれ合成した。

参考例L化合物 4 9 - 1:2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

25 1 H-NMR (DMS0- 1 d₆) δ : 7.16 (1H, s), 7.37-7.54 (4H, m), 8.11-8.24 (2H, m), 8. 30 (1H, d, J= 5.0Hz).

参考例L化合物 4 9 - 2: 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-ブロモフェニル)エタノン臭化水素酸塩

未精製のまま次の反応に用いた。

参考例L化合物 4 9 - 3:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 171-172℃。

5 参考例L化合物 4 9 - 4:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 200-201℃。

参考例L化合物 4 9 - 5:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-フェニルエタ ノン臭化水素酸塩

10 融点 155-156℃。

参考例L化合物 4 9 - 6:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(2-チエニル) エタノン臭化水素酸塩

非晶状粉末

15

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 6.96-7.09 (2H, m), 7.24 (1H, s), 7.32-7.43 (1H, m), 7.98 (1H, d, J= 6.6 Hz), 8.12-8.36 (2H, m).

参考例L化合物 4 9 - 7:2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩

融点 205-206℃。

融点 176-178℃。

参考例L50

20 参考例L 2 3 に準じ、ブチロニトリルの代わりに、4-(メチルチオ)ベンゾニトリル、バレロニトリル、エチルシアノアセタートをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物 $50-1\sim50-3$ を合成した。

参考例L化合物 5 0 - 1:4-(メチルチオ)チオベンズアミド

25 参考例 L 化合物 50-2: チオバレルアミド

油状物

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.94 (3H, t, J= 7.3Hz), 1.31-1.49 (2H, m), 1.68-1.83 (2H, m), 2.67 (2H, t, J= 7.7Hz), 6.92 (1H, br s), 7.73 (1H, br s).

参考例L化合物 5 0 - 3:エチル 3-アミノ-3-チオキソプロパナート 油状物。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 31 (3H, t, J= 7. 1Hz), 3. 85 (2H, s), 4. 22 (2H, q, J= 7. 1Hz), 7. 74 (1H, br s), 8. 92 (1H, br s).

5 参考例L51

エチル 2-アミノ-2-チオキソアセタート

オキサミド酸エチル(3.21 g, 27.4 mmol)の無水テトラヒドロフラン(100 mL) 溶液にローソン試薬(Lawesson's reagent) (6.10 g, 15.1 mmol)を加え、2 時間 加熱還流した。室温に冷却した後、反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 4 : 1~2 : 1)で精製し、イソプロピルエーテルより結晶化させて表題化合物 2.92 g(収率 80%)を得た。

融点 60-62℃。

15 参考例L52

参考例L25に準じ、2-ブロモ-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)-2-(2-フルオロ-4-ピリジル)エタノン臭化水素酸塩を用いて、下記の参考例L化合物52を合成した。

20 参考例L化合物 5 2: [4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1 .3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 243-245℃。

参考例L53

参考例L 2 5 に準じ、チオ尿素の代わりに、N-メチルチオ尿素を用いて、下記 25 の参考例L化合物 5 3 を合成した。

参考例L化合物 5 3: N-メチル-[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェ ニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 186-187℃。

参考例L54

参考例L28に準じ、チオプロピオンアミドの代わりに、チオバレルアミド、 エチル 2-アミノ-2-チオキソアセタートおよびエチル 3-アミノ-3-チオキソプロパナートをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物54-1~54-3を合成した。

参考例L化合物 5 4 - 1 : 4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

油状物

5

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.98 (3H, t, J= 7.3Hz), 1.39-1.59 (2H, m), 1.76-1.92 (2H m), 2.34 (3H, s), 3.04 (2H, t, J= 7.4Hz), 4.14 (2H, br s), 6.44 (1H, s), 6.56 (1H, dd, J= 1.5, 5.4Hz), 7.09-7.26 (3H, m), 7.41 (1H, s), 7.96 (1H, d, J= 5.4Hz).

参考例L化合物 5 4 - 2:エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]カルボキシレート

15 融点 147-148℃。

参考例L化合物 5 4 - 3:エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェ ニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アセタート

融点 128-129℃。

参考例L55

20 参考例L28に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-ブロモフェニル)エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-フルオロフェニル)エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(4-メチルフェニル)エタノン臭化水素酸塩、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(2-チエニル)エタノン臭化水素酸塩および 2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メトキシフェニル)エタノン臭化水素酸塩をそれぞれ用いて下記

の参考例L化合物55-1~55-7を合成した。

参考例L化合物 5 5 - 1 : 4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 132-133℃。

5 参考例L化合物 5 5 - 2:4-[4-(3-ブロモフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 132-134℃。

参考例L化合物 5 5 - 3 : 4-[2-エチル-4-(4-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

10 融点 140-141℃。

参考例 L 化合物 5 5 - 4:4-[2-エチル-4-(4-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 126-127℃。

参考例 L 化合物 5 5 - 5:4-(2-エチル-4-フェニル-1,3-チアゾール-5-イル)-2-

15 ピリジルアミン

融点 158-159℃。

参考例L化合物 5 5 - 6:4-[2-エチル-4-(2-チエニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 159-160℃。

20 参考例L化合物 5 5 - 7:4-[2-エチル-4-(3-メトキシフェニル)-1,3-チアゾー ル-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 130-131℃。

参考例L56

参考例L 2 9 に準じ、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-ブロモ-1-(3-メチルフェニ 25 ル)エタノン臭化水素酸塩の代わりに、2-(2-アミノ-4-ピリジル)-2-プロモ-1-(3-メチルフェニ 3-クロロフェニル)エタノン臭化水素酸塩を用いて下記の参考例L化合物 5 6 を 合成した。

参考例 L 化合物 5 6:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-

イル]-2-ピリジルアミン

融点 99-100℃。

参考例L57

参考例L56に準じ、チオブチルアミドの代わりに 4-(メチルチオ)チオベンズ アミドおよびエチル 3-アミノ-3-チオキソプロパナートをそれぞれ用いて下記 の参考例L化合物57-1および57-2を合成した。

参考例L化合物 5 7 - 1 : 4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 183-184℃。

10 参考例L化合物 5 7 - 2:エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アセタート

融点 154-155℃。

参考例L58

15

20

[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]酢酸

エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタート(7.00 g, 19.8 mmol)のエタノール(40 mL)懸濁液に、1N-水酸化ナトリウム水溶液(40 mL)を加え、そのまま室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を 2N 塩酸(20 mL)で中和した後、生成した固体をろ取した。粗生成物を水洗いし、乾燥させ、表題化合物 6.10 g(収率 95%)を得た。

融点 132-133℃。

参考例L59

参考例L58に準じ、エチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタートの代わりに、エチル [5-(2-アミノ-4-25 ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]カルボキシレートおよびエチル [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アセタートをそれぞれ用いて下記の参考例L化合物59-1および59-2を合成した。

参考例L化合物 5 9 - 1 : 5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-カルボン酸

融点 135-136℃。

参考例L化合物59-2:[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,

5 3-チアゾール-2-イル]酢酸

単離せず次の反応に用いた。

参考例L60

4-[2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

10 [5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]酢酸(5.0 g, 15 mmol)を150℃で15分間かき混ぜた。室温に冷却した後、粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、酢酸エチルから再結晶して表題化合物4.0 g(収率93%)を得た。

融点 152-153℃。

15 参考例L61

参考例L 6 0 に準じ、[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル] 酢酸の代わりに、5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール<math>-2-カルボン酸および[5-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(3-クロロフェニル)-1,3-チアゾール<math>-2-イル] 酢酸を用いて、下記の参考例L化合物

20 61-1および61-2を合成した。

参考例L化合物 6 1 - 1:4-[4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 91-92℃。

参考例 L 化合物 6 1 - 2:4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-

25 5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 142-143℃。

参考例L62

参考例L33に準じ、2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェ

ニル)-1,3-チアゾールの代わりに、N-メチル-[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンを用いて、下記の参考例L化合物 6 2 を合成した。

参考例L化合物 6 2: N-メチル-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 170-172℃。

参考例L63

5

参考例L62に準じ、シクロペンチルアミンの代わりに、シクロヘキシルアミンを用いて、下記の参考例L化合物63を合成した。

10 参考例L化合物 6 3: N-メチル-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 211-212℃。

参考例L64

参考例L63に準じ、N-メチル-[5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、[4-(4-フルオロフェニル)-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン、2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾールおよび 4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾールをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物64-1~64-3を合成した。

20 参考例L化合物 6 4 - 1: [5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(4-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]アミン

融点 194-195℃。

参考例L化合物64-2:N-シクロヘキシル-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

25 融点 110-112℃。

参考例L化合物 6 4 - 3:N-シクロヘキシル-4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン

融点 106-107℃。

参考例L65'

参考例L41に準じ、[5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、N-シクロペンチル-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、N-シクロヘキシル-4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、N-メチル-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよび N-メチル-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよび N-メチル-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物65-1~65-4を合成した。

10 参考例L化合物 6 5 - 1:N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

参考例L化合物 6 5 - 2:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド

15 融点 215-216℃。

融点 201-203℃。

参考例L化合物 6 5 - 3 : \mathbb{N} -メチル- \mathbb{N} -[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド 融点 135-136 \mathbb{C} 。

参考例L化合物 6 5 - 4:N-メチル-N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル 20)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド 融点 148-149℃。

参考例L66

参考例L42に準じ、6-クロロニコチノイルクロリド塩酸塩の代わりに、6-メ チルニコチノイルクロリド塩酸塩および 6-メトキシニコチノイルクロリド塩酸塩 25 をそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物 6 6 − 1 および 6 6 − 2 を合成した。 参考例L化合物 6 6 − 1 : N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メチルニコチンアミド 融点 213-214℃。

参考例L化合物 6 6 - 2 : N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]-6-メトキシニコチンアミド 融点 219-221 \mathbb{C} 。

参考例L67

5 参考例L66に準じ、[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンの代わりに、[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンおよびN-メチル-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物67-10~67-3を合成した。

参考例L化合物 6 7 - 1:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メチルニコチンアミド 融点 242-243℃。

参考例L化合物 6 7 - 2: N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ 15 チルフェニル)-1, 3-チアゾール-2-イル]-N, 6-ジメチルニコチンアミド 融点 176-177℃。

参考例L化合物 6 7 - 3:N-[5-(2-シクロヘキシルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メ チルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-6-メトキシニコチンアミド 融点 191-192℃。

20 参考例 L 6 8

参考例L35に準じ、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(3-プロモフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-メチル-4-(3-メチルフェニ ル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(4-フルオロフェニル

)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[2-エチル-4-(4-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-(2-エチル-4-フェニル-1, 3-チアゾール-5-イル)-2-ピリジルアミンおよび 4-[2-エチル-4-(3-メトキシフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物 $68-1\sim68-1$ 0を合成した。

参考例L化合物 6 8 - 1:N-[4-[4-(3-ブロモフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 97-99℃。

5

参考例L化合物 6 8 - 2: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾー 10 ル-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 111-112℃。

参考例L化合物 68-3:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 99-101℃。

15 参考例L化合物 6 8 - 4: N-[4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 92-93℃。

参考例L化合物 6 8 - 5: N-[4-[2-メチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

20 融点 114-115℃。

参考例L化合物 6 8 - 6: N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 135-136℃。

参考例L化合物 6 8 - 7: N-[4-[2-エチル-4-(4-フルオロフェニル)-1, 3-チアゾ ール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 178~179℃。

25

参考例L化合物 6 8 - 8: N-[4-[2-エチル-4-(4-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 128-129℃。

参考例L化合物 6 8 - 9: N-[4-(2-エチル-4-フェニル-1, 3-チアゾール-5-イル)-2-ピリジル]フェニルアセトアミド

融点 162-163℃。

5 参考例L化合物 6 8 - 1 0 : N- [4-[2-エチル-4-(3-メトキシフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] フェニルアセトアミド

融点 128-129℃。

参考例L69

参考例L36に準じ、4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンの代わりに、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピ ル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンおよび 4-[

15 2-エチル-4-(2-チエニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミンをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物69-1~69-5を合成した。

参考例L化合物 6 9 - 1:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 132-133℃。

20 参考例L化合物 6 9 - 2:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-メチル-1,3-チアゾー ル-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 134-135℃。

参考例L化合物 6 9 - 3:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

25 融点 103-104℃。

参考例L化合物 6 9 - 4:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 187-188℃。

参考例L化合物 6 9 - 5: N-[4-[2-エチル-4-(2-チエニル)-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド

融点 187-188℃。

参考例L70

5 参考例L69に準じ、プロピオニルクロリドの代わりに、アセチルクロリド、 ベンゾイルクロリドおよびピバロイルクロリドをそれぞれ用いて、下記の参考例 L化合物70-1~70-5を合成した。

参考例L化合物 7 0 - 1:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

10 融点 149-150℃。

参考例L化合物 7 0 - 2:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

融点 144-145℃。

参考例L化合物 7 0 - 3: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェ 15 ニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド 融点 207-208℃。

参考例L化合物70-4:N-[4-[2-エチル-4-(2-チエニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]ベンズアミド

融点 116-117℃。

20 参考例L化合物 7 0 - 5: N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1, 3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル] ピバロアミド

融点 119-120℃。

参考例L71

N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1, 3-チアゾー 25 ル-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド

N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミド(0.30 g, 0.66 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(10 mL)溶液に 70%m-クロロ過安息香酸(0.34 g, 1.4 mmol)を加えて室温で 2

時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、酢酸エチル-イソプロピルエーテルで洗浄して表題化合物 0.18 g(収率 55 %)を得た。

5 融点 216-217℃。

参考例L72

10

参考例L71に準じ、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アセトアミドの代わりに、N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-[4-(メチルチオ)フェニル]-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミドを用いて、下記の参考例L化合物72を合成した。参考例L化合物72:N-[4-[4-(3-クロロフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]プロピオンアミド融点 224-225℃。

参考例L73

15 4-(3-クロロフェニル)-2-エチル-5-[2-(フェニルメチルチオ)-4-ピリジル]-1, 3-チアゾール

水素化ナトリウム(0.24 g, 6.0 mmol)をヘキサンで 2 回洗浄した後、N,N-ジメチルホルムアミド(10 mL)に懸濁した。その懸濁液にフェニルメチルチオール(0.58 mL, 4.9 mmol)を 0℃で加え、同温で 1 時間かき混ぜた。得られた溶液に 4-(20 3-クロロフェニル)-2-エチル-5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-1,3-チアゾール(0.78 g, 2.5 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(6 mL)溶液を同温で加え、さらに室温で 1 時間かき混ぜた。反応混合物に 8N-水酸化ナトリウム水溶液(5 mL)を加え、イソプロピルエーテルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗い、乾燥後、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 9 : 1)で精製し、表題化合物 0.56 g(収率 54 %)を得た。

油状物

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.44 (3H, t, J= 7.6Hz), 3.07 (2H, q, J= 7.6 Hz), 4.39 (2

H, s), 6.84-6.87 (1H, m), 7.10-7.11 (1H, m), 7.18-7.41 (8H, m), 7.58-7.6 0 (1H, m), 8.34-8.37 (1H, m).

参考例L74

N-[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チア 5 ゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア

[5-(2-シクロペンチルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.43 g, 1.2 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(10 mL)溶液に、イソシアン酸フェニル(0.19 mL, 1.8 mmol)を加え、80℃で 1 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。

10 抽出液を飽和食塩水で洗浄後、乾燥濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製した。得られた粗結晶を酢酸エチルから再結晶して表題化合物 0.23 g(収率 39 %)を得た。

融点 198-199℃。

参考例L62~74で製造した化合物を表80~表82に示す。

15

〔表80〕

参考例L化合物	R ³	w,	z	R ¹	R ²	融点/℃
62	→	-	-NH-	-NHMe	Me	170-172
63	$\overline{}$	-	-NH-	-NHMe	Me	211-212
64-1	─	-	-NH-	-NH ₂	F-	194-195
64-2	$\overline{}$	-	-NH-	-CH₂Me	Me	110-112
64-3	$\overline{}$	-	-NH-	-CH₂Me	CI	106-107
65-1	$\overline{}$	-	-NH-	-NH ON	Me	215-216
65-2	$\overline{}$	<u>-</u>	-NH-	-NH N	Me	201-203
_, 65-3	$\overline{}$	-	-NH-	-NMe	Me	150-151
65-4	$\overline{}$	-	-NH-	-NMe	Me	135-136
66-1	$\overline{}$	-	-NH-	-NH Me	Me	213-214
66-2	$\overline{}$	÷	-NH-	-NH O OMe	Me	219-221
67-1	$\overline{}$	-	-NH-	-NH Me	Me	242-243
67-2	$\overline{}$		-NH-	-NMe O N	Me	176-177

〔表81〕

参考例L化合物	R ³	W	Z	R ¹	.R ²	融点 / ℃
67-3	—	•	-NH-	-NH N OME	Me	191-192
68-1		-CH₂ CO-	-NH-	-CH₂Me	Br	97-99
68-2		-CH ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	CI	111-112
68-3		-CH ₂ CO-	-NH-	-Me	CI	99-101
68-4	\	-CH ₂ CO-	-NH-	-(CH ₂) ₃ Me	Me	92-93
68-5		-CH ₂ CO-	-NH-	-Me	Me	114-115
68-6		-CH ₂ CO-	-NH-	н	Me	135-136
68-7	\	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	F—	178-179
68-8	-	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	Me—	128-129
68-9	—	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me		162-163
68-10	→	-CH ₂ CO-	-NH-	-CH ₂ Me	MeO	128-129
69-1	-CH₂Me	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	CI	132-133
. 69-2	-CH₂Me	-CO-	-NH-	-Me	CI	134-135

〔表82〕

参考例L化合物	R ³	W	Z	R ¹	R ²	融点 / ℃
69-3	-CH₂Me	-CO-	-NH-	-(CH ₂) ₂ Me	CI	103-104
69-4	-CH₂Me	-CO-	-NH-	————SMe	CI	187-188
69-5	-CH ₂ Me	-CO-	-NH-	-CH₂Me	S	187-188
70-1	-Me	-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	CI	149-150
70-2	-Ме	-CO-	-NH-	-(CH₂)₂Me	CI	144-145
70-3	-Me	-CO-	-NH-	————SMe	CI	207-208
70-4		-CO-	-NH-	-CH ₂ Me	S	116-117
70-5	Me ── Me Me	-CO-	-NH-	—⟨¯_>SMe	CI	119-120
71	-Me	-CO-	-NH-	SO ₂ Me	CI	216-217
72	-CH ₂ Me	-CO-	-NH-	-√SO ₂ Me	CI	224-225
73	─	-CH ₂ -	-S-	-CH ₂ Me	CI	油状物
74	$\overline{}$	-	-NH-	-NHCONH	CI	198-199

参考例L75

エチル 2-アセチル-3-(ジメチルアミノ)アクリレート

アセト酢酸エチル(79 mL, 0.62 mol)を N, N-ジメチルホルムアミドジメチルア セタール(100 mL, 0.68 mol)に加え、混合物を 1 時間加熱還流した。過剰のアセ タールを減圧下で留去し、残渣を減圧下で蒸留して表題化合物 85 g(収率 74%)を 得た。

沸点 125-130℃ (400Pa)

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.33 (3H, t, J= 7.1 Hz), 2.33 (3H, s), 3.04 (6H, br s), 4.23 (2H, q, J= 7.1 Hz), 7.68 (1H, s).

10 参考例 L 7 6

エチル 2,4-ジメチル-5-ピリミジンカルボキシラート

アセトアミジン塩酸塩を 10%ナトリウムエトキシドのエタノール溶液(410mL, 0.53mol)に室温で加えた。その後、エチル 2-アセチル-3-(ジメチルアミノ)アクリレート(98g, 0.53mol)を混合物に加え、24 時間加熱還流した。エタノールを減圧下で留去し、残渣に水を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、

溶媒を留去した。残渣を減圧下で蒸留して表題化合物 73 g(収率 76%)を得た。

沸点 93-98℃ (130Pa)

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.42 (3H, t, J= 7.1 Hz), 2.75 (3H, s), 2.80 (3H, s), 4.4 1 (2H, q, J= 7.1 Hz), 9.05 (1H, s).

20 参考例L77

15

25

2,4-ジメチル-5-ピリミジンカルボン酸

水酸化カリウム(67g, 1.0 mol)の 95%エタノール溶液(300mL)をエチル 2,4-ジメチル-5-ピリミジンカルボキシラート(73g, 0.40mol)の 95%エタノール溶液(100 mL)に加え、5 時間加熱還流した。エタノールを減圧下で留去し、残渣を水に溶かし濃塩酸で酸性にした。析出した固体をろ取し、水洗し乾燥させ、表題化合物 36 g(収率 58%)を得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ: 2.63 (3H, s), 2.69 (3H, s), 8.97 (1H, s). 参考例L78

2,4-ジメチルピリミジン

2,4-ジメチル-5-ピリミジンカルボン酸を 160℃で 4 時間加熱した。反応混合物 をそのまま常圧下で蒸留し、表題化合物 17 g(収率 49%)を得た。

沸点 152-153℃。

5 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ δ : 2. 50 (3H, s), 2. 70 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J= 5. 1Hz), 8. 49 (1H, d, J= 5. 1Hz).

参考例L79

tert-ブチル 4-メチル-2-ピリミジニルカルバマート

ジ(tert-ブチル) ジカルバマート(12mL, 50 mmol)を 4-メチル-2-ピリミジニル アミン(5.0g, 46 mmol)の tert-ブタノール溶液に 1 時間かけて滴下し、溶液を室温で 14 時間かき混ぜた。溶媒を減圧下で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 1 : 1)で精製した。イソプロピルエーテル-ヘキサンで結晶化して表題化合物 6.7 g(収率 70%)を得た。融点 87-88℃。

15 参考例L80

20

25

1-(3-メチルフェニル)-2-(4-ピリミジニル)エテノール

ジイソプロピルアミン(16 mL, 0.12 mol)の無水テトラヒドロフラン(100 mL) 溶液を-50℃に冷却し、かき混ぜながら 1.6M n-プチルリチウムへキサン溶液(73 mL, 0.117 mol)を滴下した。滴下終了後 10 分間かき混ぜ、続いて 4-メチルピリミジン (10 g, 0.11 mol)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を-30℃で滴下した。0.5 時間かき混ぜた後、反応混合物を-78℃に冷却し、N-(3-メチルベンゾイル)プロピレンイミン(19 g, 0.11 mol)の無水テトラヒドロフラン(10 mL)溶液を滴下した。滴下終了後-78℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を室温に昇温し、水(100 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、乾燥後、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル=7:3)で精製した。イソプロピルエーテルで結晶化して表題化合物 11 g(収率 49%)を得た。

融点 66-67℃。

参考例L81

参考例L80に準じ、4-メチルピリミジンの代わりに 2,4-ジメチルピリミジンおよび tert-ブチル 4-メチル-2-ピリミジニルカルバマートをそれぞれ用いて、下記の参考例L化合物 81-1 および 81-2 を合成した。

5 参考例L化合物 8 1 - 1:1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリミジニル) エテノール

融点 88-89℃。

参考例L化合物 8 1 - 2: tert-ブチル 4- [2-ヒドロキシ-2-(3-メチルフェニル) エテニル] -2-ピリミジニルカルバマート

10 融点 194-195℃。

参考例M1

•	(1) 参考例L 3 5 化合物	5 0 mg
	(2) ラクトース	3 4 mg
	(3) トウモロコシ澱粉	10.6mg
15	(4) トウモロコシ澱粉 (のり状)	5 mg
	(5) ステアリン酸マグネシウム	$0.4\mathrm{mg}$
	(6) カルボキシメチルセルロースカルシウム	2 0 mg

計 120mg

常法に従い上記(1)~(6)を混合し、打錠機により打錠し、錠剤を得た。

20 参考例M 2

	(1)参考例L35化合物	10.0 mg
	(2)乳糖	60.0mg
	(3) コーンスターチ	35.0 mg
	(4)ゼラチン	3.0 mg
25	(5)ステアリン酸マグネシウム	2.0 mg

参考例L35化合物 10.0 mg と乳糖60.0 mg およびコーンスターチ35.0 mg の混合物を10%ゼラチン水溶液0.0 3 ml (ゼラチンとして3.0 mg) を用い、1 mm メッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。か

くして得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム 2.0 mg と混合し、圧縮する。 得られる中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸液に よる糖衣でコーティングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出し てコート錠を得る。

5 参考例M3

(1)参考例L35化合物

10.0 mg

(2)乳糖

70.0 mg

(3)コーンスターチ

50.0 mg

(4)可溶性デンプン

7.0 mg

10 (5)ステアリン酸マグネシウム

3.0 mg

参考例L35化合物 10.0 mg とステアリン酸マグネシウム3.0 mg を可溶性デンプンの水溶液 0.07 ml (可溶性デンプンとして7.0 mg) で顆粒化した後、乾燥し、乳糖 70.0 mg およびコーンスターチ 50.0 mg と混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

15 参考例M4

(1)参考例L35化合物

5.0 mg

(2)食塩

20.0 mg

(3)蒸留水

全量 2.0ml とする

参考例L35化合物 5.0 mg および食塩20.0 mg を蒸留水に溶解させ、水 20 を加えて全量2.0 ml とする。溶液をろ過し、無菌条件下に2 ml のアンプルに充 填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

(参考製剤例M1) 併用薬物

(1) ロフェコキシブ

5.0 mg

(2)食塩

20.0 mg

25 (3)蒸留水

全量 2.0 ml とする

ロフェコキシブ 5.0 mg および食塩20.0 mg を蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2.0 ml とする。溶液をろ過し、無菌条件下に2 ml のアンプルに充填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

(参考製剤例M2) 併用薬物

(1) ロフェコキシブ

5 0 mg

(2) ラクトース

3 4 mg

(3) トウモロコシ澱粉

10.6 mg

(4) トウモロコシ澱粉(のり状)

5 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム

0.4 mg

(6)カルボキシメチルセルロースカルシウム

2 0 mg

計 120mg

常法に従い上記(1)~(6)を混合し、打錠機により打錠し、錠剤を得た。

10 参考例M5

5

参考例 $M1\sim4$ で製造された何れかの製剤と、参考製剤例M1またはM2の製剤とを組み合わせる。

参考例M6

[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリミジニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン 1-(3-メチルフェニル)-2-(4-ピリミジニル)エテノール(3.0 g, 14 nmol)と酢酸ナトリウム(2.32 g, 28.26 nmol)の酢酸溶液(70 nL)に臭素(0.72 nL, 14 nmol)の酢酸溶液(70 nL)を室温で 30 分かけて滴下した。そのまま反応混合物を室温で 2 時間かき混ぜた。酢酸を減圧下で留去し、残渣に炭酸水素ナトリウム水を加えた。混合物を酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥濃縮した。残渣を N,N-ジメチルホルムアミド(15 nL)に溶かし、その溶液にチオ尿素(1.1 g, 16 nmol)を加えた。反応混合物を室温で 14 時間かき混ぜた。炭酸水素ナトリウム水を加え、析出した固体をろ取した。固体を水洗いし、乾燥した。酢酸エチルより再結晶し、表題化合物 3.4 g(収率 89%)を得た。

融点 241-242℃。

25 参考例M 7

参考例M6 に準じ、1-(3-メチルフェニル)-2-(4-ピリミジニル)エテノールの代わりに 1-(3-メチルフェニル)-2-(2-メチル-4-ピリミジニル)エテノールおよびtert-プチル 4-[2-ヒドロキシ-2-(3-メチルフェニル)エテニル]-2-ピリミジニ

ルカルバマートを用いて、下記の参考例M化合物 7-1 及び 7-2 を合成した。 参考例M化合物 7-1:[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリミジニル)-1, 3-チアゾール-2-イル] アミン

融点 185-186℃。

5 参考例M化合物 7 - 2 : tert-プチル 4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリミジニルカルバマート

融点 262-264℃。

参考例M8

メチル 4-[[[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリミジニル)-1,3-チアゾール-2-10 イル]アミノ]カルボニル]ベンゾアート

メチル 4-クロロホルミルベンゾアート(1.1g, 5.6 mmol)を[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリミジニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミンと 4-ジメチルアミノピリジン(0.14g, 1.1mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(10mL)溶液に加え、70℃で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、析出した固体をろ取した。粗結晶を水洗い後乾燥させた。ピリジンから再結晶させ表題化合物 1.0 g (収率 65%)を得た。

融点 339-341℃。

参考例M9

15

25

4-[[[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリミジニル)-1,3-チアゾール-2-イル]ア 20 ミノ]カルボニル]安息香酸

メチル 4-[[[4-(3-メチルフェニル)-5-(4-ピリミジニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミノ]カルボニル]ベンゾアート(0.50g, 1.2 mmo1)のエタノール(10mL)懸濁液に 2N-水酸化ナトリウム水溶液(1.2 mL)を加え、そのまま室温で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を 2N-塩酸で酸性とし、析出した固体をろ取した。粗結晶を水洗い後乾燥させ、表題化合物 0.40 g (収率 82%)を得た。

融点 380-381℃。

参考例M10

N-[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリミジニル)-1.3-チアゾール-2-

イル]アセトアミド

[4-(3-メチルフェニル)-5-(2-メチル-4-ピリミジニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.50 g, 1.8 mmol)と 4-ジメチルアミノピリジン(0.065g, 0.53 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(10 mL)溶液に、アセチルクロリド(0.19 mL, 2.7 mmol)を加え、80℃で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。生成した結晶を酢酸エチルで再結晶して表題化合物 0.35 g(収率 61%)を得た。

融点 230-231℃。

10 参考例M11

5

N-[5-(2-メチル-4-ピリミジニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]-N'-フェニルウレア

[5-(2-メチル-4-ピリミジニル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-2-イル]アミン(0.50 g, 1.8 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(10 mL)溶液に、フェコルイソシアナート(0.29 mL, 2.7 mmol)を加え、80℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。生成した結晶を酢酸エチル-ヘキサンで再結晶して表題化合物 0.55 g(収率 78%)を得た。

融点 141-142℃。

20 参考例M12

N-[4-(3-メチルフェニル)-5-[2-(フェニルアセチルアミノ)-4-ピリミジニル]-1,3-チアゾール-2-イル]フェニルアセトアミド

tert-ブチル 4-[2-アミノ-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリミジニルカルバマート(0.50 g, 1.3 mmol)の N,N-ジメチルアセトアミド(5 mL)溶液に、フェニルアセチルクロリド(0.52 mL, 3.9 mmol)を加え、80℃で 14 時間かき混ぜた。反応混合物に炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗った後、乾燥、濃縮した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル = 7 : 3)で精製した

。得られた油状物をエチルエーテルから結晶化して表題化合物 $0.09~\rm g$ (収率 13%)を得た。

融点 110-113℃。

参考例 $M6\sim12$ で製造した化合物を表83に示す。

5

〔表83〕

·参考例M化合物	R ¹	R ²	R ³	融点/℃
6	-NH ₂	Me	Н-	241-242
7-1	-NH ₂	Me	Me-	185-186
7-2	-NH ₂	Me	Me Me→ OCONH- Me	262-264
8	-NHCO-√CO ₂ Me	Me	н	339-341
9	-NHCO-√CO₂H	Me	H-	380-381
10	-NHCOMe	Me	Me-	230-231
11	-NHCONH-	Me	Me-	141-142
12	-NHCOCH2	Me	CH₂CONH-	110-113

TNF-α 産生阻害活性の測定 参考例N1

10

5 1 %非働化牛胎児血清と 10 mM HEPES (pH 7.5) を含む RPMI1640 培地 (GIBCO BRL) で培養した THP-1 細胞を 96 ウェルプレートへ 1x105cells/well となるよう に播種した後、DMSO に溶解した供試化合物を 1 ml 添加した。37℃で1時間炭酸 ガスインキュベーター中で培養した後、LPS (和光純薬) を最終濃度 5 mg/ml となるように添加した。37℃で4時間炭酸ガスインキュベーター中で培養した後 、遠心分離により上清を得た。上清中の $\mathsf{TNF} - \alpha$ 濃度を ELISA キット(ダイア

クロン社)により測定した。 $TNF-\alpha$ 産生を 50%阻害するのに必要な供試化合物の濃度(IC_{50} 値)を PRISM2.01(グラフパッド ソフトウェア社)にて算出した。結果を表 8.4 に示す。

〔表84〕

5

	参考例上化合物番号	IC ₅₀ (μM)
	29-1	0.0020
	3 2	0.10
,	. 3 4 – 1	0.057
10	3 9	0.0059
	.40	0.015

以上の結果より、本発明の化合物が優れた $TNF-\alpha$ 産生阻害作用を有することがわかった。

15

20

実施例1 ラットイースト誘発疼痛モデル動物を用いた試験

4週齢雄性 Sprague-Dawley ラット(日本クレア)を用いた。右後肢足蹠部に20%イースト生理食塩溶液0.1mlを右後肢足蹠に皮下注射し、炎症を惹起した。1時間後に0.5%メチルセルロース水または参考例D化合物16-1を懸濁した0.5%メチルセルロース水を経口投与(0.5ml/100g体重)した。検体投与2時間後に、加圧装置を用いて仮性逃避反応により疼痛閾値を測定した。一群6匹とした。

その結果、参考例D化合物 16-1 は用量依存性のある抗侵害効果を示し、最小有効用量は 10 m g / k g であった。

25 実施例 2 破骨細胞形成阻害作用

8週齢雄性 ddY マウスの脛骨より骨髄細胞を採取して10%の FBS を含む α ME M 培地に懸濁し、10% cells/0.5m1/well となるように24well プレートに細胞を播種した。一晩静置培養を行った後、培地を10% Mの $1\alpha,25$ -(OH) $_2$ D $_3$

ならびに参考例D化合物 1 6 - 1 を各 0. 0 1、0. 1、1、1 0 μ M添加した 上記培地に交換してさらに 6 日間の培養を行った。培養終了後、細胞を固定して 破骨細胞の分化指標である酒石酸耐性酸性フォスファターゼ(TRAP)に対する酵 素活性染色を行い、TRAP 陽性で 3 核以上の多核細胞を破骨細胞としてその数を顕 微鏡下で計測した。

その結果、骨髄細胞からは約200 cells/well の破骨細胞が形成されたが、参考例D化合物 16-1 の添加によってその数は用量依存的に減少した(表 85)。その作用は 0.1μ Mから有意に認められ、破骨細胞の形成は 10μ Mでほとんど観察されなかった。破骨細胞形成に対する参考例D化合物 16-1 の 100 C 100 位は100 100

〔表85〕

10

参考例 D16-1 濃度 (μM)	破骨細胞数 (/well)
0	202.5 ± 9.3
0. 01	183.8 ± 2.9
0.1	140.8 ± 7.6 *
1	72.4 ± 4.4 *
10	0.6 ± 0.4 *

^{*:} p≤0.025 vs vehicle control by one-tailed Williams test.

この結果から、参考例D化合物 1 6 - 1 はマウス骨髄細胞培養系において、優れた破骨細胞形成阻害作用を有することが分かった。

実施例3 CYP3A4 阻害活性の測定

50mM のリン酸緩衝液 (pH 7.4)に 10pmo1/mL の CYP3A4、100μM のテストステロン、反応液の 1/10 量の NADPH 産生系および被験物質 (10μM)を加え、コントロールミクロソームを加えることによりタンパクの終濃度を 1.0mg/mL とした。反応液を調整後、37℃で 30 分間反応させた (総反応液量 100μL)。反応液は 100μL のアセトニトリル添加により停止した。攪拌後、100μL の蒸留水を加え、さらに攪 20 拌した。10 分間遠心 (15000rpm) した上清を HPLC に 80μL 注入し、反応により生成した 6-β-ヒドロキシテストステロンの濃度を測定した。

平均值±標準偏差(N=4-5)

NADPH 産生系の調製は、1 容量の 50mM NADP(β -ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド酸化型)、1 容量の 0.5M グルコース-6-リン酸、5 容量の 0.1M 塩化マグネシウム、1 容量の 150unit/mL のグルコース-6-リン酸脱水素酵素および 2 容量の蒸留水を混合して行った。結果を表 8 6 に示す。

5 〔表86〕

参考例化合物番号	10μMでの阻害率(%)
参考例 A 44-24	>60%
参考例 A 46-8	<30%
参考例 D 19-4	<30%
参考例 H 11	<30%
参考例 H 13	<30%
参考例 H 22	<30%
参考例 H 29-2	<30%
参考例 H 69	<30%

この結果から、ピリジル基を含む化合物の当該ピリジル基の窒素原子のα位に 置換基を導入した化合物、ならびにピリジル基及び芳香族炭化水素基を含む化合 物の当該芳香族炭化水素基に極性基を導入した化合物は、P450阻害作用が軽 減されていることが分かった。

10

産業上の利用可能性

p38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TNF-α産生阻害薬は、疼痛の予防・治療剤、破骨細胞の活性化抑制剤、破骨細胞の形成阻害剤として有用である。

15

本願発明は、日本で出願された特願2001-175224および特願2001-175224および特願2001-175273を基礎としており、それらの内容は本明細書中に全て包含されるものである。

請求の範囲

- 1. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬を含有 してなる疼痛予防・治療または(および)破骨細胞の活性化抑制または(および))形成阻害剤。
 - 2. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬を含有してなる請求項1記載の疼痛予防・治療剤。
- 3. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬を含有 してなる請求項1記載の破骨細胞の活性化抑制または(および)形成阻害剤。
 - 4. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、5位が置換基を有していてもよいピリジル基で置換された1、3-チアゾール化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである請求項1記載の剤。
 - 5. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、式

 R^2 S R^1

(Ia)

〔式中、R¹は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R²は置換基を有していてもよいピリジル基、及び

- 20 R³は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物若しくはそ の塩又はそのプロドラッグである請求項1記載の剤。
 - 6. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬が、N-オキシド化されていてもよい式

$$R^{2a}$$
 Z^a Y^a X^a X

〔式中、R^{1a}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基を、

R^{2a}は置換基を有していてもよい芳香族基を、

R^{3a}は水素原子、置換基を有していてもよいピリジル基又は置換基を有していて もよい芳香族炭化水素基を、

X^aは酸素原子又は酸化されていてもよい硫黄原子を、

Y *は結合手、酸素原子、酸化されていてもよい硫黄原子又は式 NR ** (式中、 R ** は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又はアシル基を示す)で表される基を、及び Z * は結合手または置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を示す。〕で表される化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである請求項 1 記載の剤。

7. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、式

15 〔式中、aはNまたはCを:

10

bはaがNのときCHを、aがCのときOを;

=はアゾール環がイミダゾール環またはオキサゾール環であるかによって単結合または二重結合を;

Z_bはNまたはCHを;

 W_b は $-NR_{6b}-Y_b-(R_{6b}$ は水素原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル $-C_{1-3}$ アルキル基、 C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} 7リール基、 C_{7-19} 7ラルキル基または C_{4-19} 7カテロアラルキル基を、 $-Y_b-はC_{1-4}$ アルキレン基または結合手を示す)、-O-または-S-を、

R₂bはフェニル基(ハロゲン原子、トリフルオロメチル、シアノ、アミド、チ

オアミド、カルボキシレート、チオカルボキシレート、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキル、アミノおよびモノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノから成る群から選ばれる1または2個以上の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_{3b} は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-18} ヘテロシクロアルキル基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または- CH=N-NH-C(NH)NH $_2$ (前記のC $_{1-10}$ アルキル基、 C_{2-4} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または-C H=N-NH-C(NH)NH $_2$ は、 C_{3-18} ヘテロアリール基または-C H=N-NH-C(NH)NH $_2$ は、それぞれヒドロキシで置換されていてもよい い C_{1-4} アルキル、ハロゲン原子、ハロゲンで置換された C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルもしくは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよいカルボニル、アミノ、モノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび5ないし7員N-ヘテロ環基(さらにヘテロ原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる1ないし4個の置換基で置換されていてもよい)を、

 R_{5b} は C_{6-18} アリール基、 C_{3-18} ヘテロアリール基または C_{3-12} シクロアルキル基(それぞれ C_{1-4} アルキル、ハロゲン、ハロゲンで置換された C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、 C_{1-4} アルコキシ、 C_{1-4} アルキルチオ、アミノ、モノー又はジー C_{1-4} アルキルアミノおよび5ないし7 員Nーヘテロ環基(さらにヘテロ原子を含んでいてもよい)から成る群から選ばれる1ないし4個の置換基で置換されていてもよい)を示す。〕で表される化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである請求項1記載の剤。

8. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬が、5位が、芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基で置換された1,3-チアゾール化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである請求項1記載の剤

9. 該1, 3ーチアゾール化合物が式

20

25

〔式中、R¹cは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R^{2c}は芳香族基を含まない置換基を有する4-ピリジル基、及び

5 R³ cは置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその 塩である請求項8記載の剤。

10. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬が、 5位が、芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有す るピリジル基で置換された1,3-チアゾール化合物若しくはその塩又はそのプロドラッグである請求項1記載の剤。

11. 該1. 3-チアゾール化合物が式

$$R^{3d}$$
 N N $(V a)$

10

〔式中、R^{1d}は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有し 15 ていてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアミノ基又はアシル基、

R^{2d}は芳香族基を含まない置換基をピリジル基の窒素原子の隣りの位置に有する ピリジル基、及び

R^{3d}は置換基を有していてもよい芳香族基を示す。〕で表される化合物又はその 塩である請求項10記載の剤。

20 12. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬が、 5位が、芳香族基を含まない置換基を4-ピリジル基の窒素原子の隣りの位置に 有する4-ピリジル基で置換された1,3-チアゾール化合物若しくはその塩又 はそのプロドラッグである請求項1記載の剤。

13. p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬が、

25 N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル)-4-(3,5-ジメチルフェニル)-1,3-

チアゾール-2-イル] アセトアミド、

N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3,5-ジメチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] アセトアミド、

N- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -2-メチル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

10 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー

15 ルー5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

20 N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3- (4-メトキシフェニル) プロピオンアミド、

N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -4-フェニルブチルアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリ

25 ジル] ベンズアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジ

ル] ベンズアミド、

N- [4- [2-プチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-

5 5-イル]-2-ピリジル]ペンズアミド、

N- [4- [2- (4-フルオロフェニル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

10 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー ル-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N-ベンジル-N- [4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、

N- [4- [2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジ

15 ル]-N-(2-フェニルエチル)アミン、

N-[4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、

N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、

20 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (3-フェニルプロピル) アミン、

N-ベンジル-N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル

25] -2-ピリジル] アミン、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、

N- [4- [2-ブチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジ

ル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、

N-ベンジル-N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾー

5 ル-5-イル]-2-ピリジル]-N-(2-フェニルエチル)アミン、

N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルチオフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] ベンズアミド、

10 N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1, 3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] フェニルアセトアミド、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -3-フェニルプロピオンアミド、

N-ベンジル-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル

15) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジル] アミン、

N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスルホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]-N-(3-フェニルプロピル)アミン、

N- [4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チア ゾール-5-イル] -2-ピリジル] -N- (2-フェニルエチル) アミン、

- 20 N-(4-フルオロベンジル)-N-[4-[4-(3-メチルフェニル)-2-(4-メチルスル ホニルフェニル)-1,3-チアゾール-5-イル]-2-ピリジル]アミン、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] ニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-(1-フェニルエチルアミノ)-4-ピリ
- 25 ジル)-1,3-チアゾール-2-イル]ニコチンアミド、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-(1-フェニルエチルアミノ)-4-ピリジル)-1,3-チアゾール-2-イル]-2-メチルニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリ

- ジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
- (S) -N- [4-(3-メチルフェニル)-5-(2-(1-フェニルエチルアミノ)-4-ピリジル)-1.3-チアゾール-2-イル]-2-クロロニコチンアミド、
- (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリ
- 5 ジル) -1.3-チアゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
 - (S) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
 - (R) -N- [4-(3-メチルフェニル) -5-(2-(1-フェニルエチルアミノ) -4-ピリジル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
- 10 N- [5-(2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チアゾ ール-2-イル] ニコチンアミド、
 - N~ [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-2-イル] -2-メトキシニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)-4- (3-メチルフェニル)-1,3-チアゾ
- 15 ールー2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チアゾ ール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] ニコチンアミド、
- 20 N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4-(3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] -2-メチルニコチンアミド、
 - N- [5- (2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル) -4- (3-メチルフェニル) -1,3-チア ゾール-2-イル] -2-クロロニコチンアミド、
- N- [5-(2-ベンゾイルアミノ-4-ピリジル)-4-(3-メチルフェニル)-1,3-チア 25 ゾール-2-イル]-2-メトキシニコチンアミド、
 - (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [2-エチル-4- (3-メチルフェニル) -1, 3-チ アゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-エチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チ

アゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、

15

(S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[4-(3-メチルフェニル) -2-プロピル-1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、

- (R)-N-(1-フェニルエチル)-4-[4-(3-メチルフェニル)-2-プロピル-1,3-5 チアゾール-5-イル]-2-ピリジルアミン、
 - (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-ブチル-4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 10 (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1, 3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルチオフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (S) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスル ホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (R) -N- (1-フェニルエチル) -4- [4- (3-メチルフェニル) -2- (4-メチルスルホニルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
 - (S) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-(4-フルオロフェニル) -4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミン、
- 20 (R) -N-(1-フェニルエチル) -4-[2-(4-フルオロフェニル) -4-(3-メチルフェニル) -1,3-チアゾール-5-イル] -2-ピリジルアミンまたはその塩である請求項1記載の剤。
 - 14. ①閉経後または老人性の原発性骨粗鬆症、②炎症、血液系悪性疾患、内分泌異常または薬剤投与に起因する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマ
- - 15. 哺乳動物に対して、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF $-\alpha$ 産生阻害薬の有効量を投与することを特徴とする疼痛の予防・治療方法。

16. 哺乳動物に対して、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TNF $-\alpha$ 産生阻害薬の有効量を投与することを特徴とする破骨細胞の活性化抑制または(および)形成阻害方法。

- 17. 哺乳動物に対して、p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF α産生阻害薬の有効量を投与することを特徴とする、①閉経後または老人性の原発性骨粗鬆症、②炎症、血液系悪性疾患、内分泌異常または薬剤投与に起因する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマチに伴う骨・関節組織の破壊または変形、④Paget 病または⑤高カルシウム血症の予防・治療方法。
- 18. 疼痛の予防・治療剤を製造するためのp38MAPキナーゼ阻害薬または 10 (および) $TNF-\alpha$ 産生阻害薬の使用。
 - 19. 破骨細胞の活性化抑制または(および)形成阻害剤を製造するためのp38 $MAP+ナーゼ阻害薬または(および)TNF-<math>\alpha$ 産生阻害薬の使用。
 - 20. ①閉経後または老人性の原発性骨粗鬆症、②炎症、血液系悪性疾患、内分泌異常または薬剤投与に起因する続発性骨粗鬆症、③腫瘍の骨転移またはリウマチに伴う骨・関節組織の破壊または変形、④Paget 病または⑤高カルシウム血症の予防・治療剤を製造するためのp38MAPキナーゼ阻害薬または(および)TNF-α産生阻害薬の使用。
 - 21. ピリジル基を含む化合物またはその塩の当該ピリジル基の窒素原子の α 位に置換基を導入することを特徴とする当該化合物またはその塩のP450阻害作用の軽減方法。
 - 22. ピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物またはその塩の当該芳香族炭化水素基に極性基を導入することを特徴とする当該化合物またはその塩のP450阻害作用の軽減方法。
- 23. さらに当該ピリジル基の窒素原子の α 位に置換基を導入する請求項 22 記載の方法。
 - 24. P450がCYP2C9、CYP2D6またはCYP3A4である請求項21または22記載の方法。
 - 25. 置換基が(i) ハロゲン原子、

15

20

(ii) C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₃₋₆シク ロアルキル基、C₆₋₁₄アリール基またはC₇₋₁₆アラルキル基〔これらの基は、 オキソ、ハロゲン原子、C₁₋₃アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン 化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケ ニル、カルボキシC2-6アルケニル、ハロゲン化されていてもよいC2-6アルキ 5 ニル、ハロゲン化されていてもよいC₃₋₆シクロアルキル、C₆₋₁₄アリール、ハ ロゲン化されていてもよい C_{1-8} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー キシ、メルカプト、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキルチオ、C6-14ア リールチオ、C₇₋₁₆アラルキルチオ、アミノ、モノーC₁₋₆アルキルアミノ、モ 10 ノー C_{6-14} アリールアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{6-14} アリール アミノ、ホルミル、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{3-6} シクロア ルキルーカルボニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル、C₆₋₁₄アリールーカルボ ニル、 C_{7-16} アラルキルーカルボニル、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル、 C_{7-16} アラルキルオキシーカルボニル、5又は6員複素環カルボニル、カルバモ 15 イル、チオカルバモイル、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ジー C_{1-6} ア ルキルーカルバモイル、C₆₋₁₄アリールーカルバモイル、5又は6員複素環カル バモイル、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル、 C_{1-6} アル キルスルフィニル、 C_{6-14} アリールスルフィニル、ホルミルアミノ、 C_{1-6} アル キルーカルボニルアミノ、 C_{6-14} アリールーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルコキ 20 シーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{6-14} アリールスル ホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{6-14} アリールーカルボニ ルオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノー C_{1-6} アルキルーカル バモイルオキシ、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ、C₆₋₁₄アリールー カルバモイルオキシ、ニコチノイルオキシ、1個の窒素原子と炭素原子以外に、 25 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ない し4個含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノ(この環状アミノは、C,_ $_{6}$ アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、5ないし10員芳

香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい) 、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘ テロ原子を1ないし4個含む5ないし10員芳香族複素環基、スルホ、スルファ モイル、スルフィナモイルおよびスルフェナモイルから成る群(置換基A群)か ら選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)、

- (iii) 置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、
- (iv) 式: $-(C=O)-R^5$ 、 $-(C=O)-OR^5$ 、 $-(C=O)-NR^5R^6$ ($-(C=O)-NR^5R^6$)

5

(式中、R⁵は①水素原子、②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよいC₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、C₆₋₁₄アリール基若しくはC₇₋₁₆アラルキル基又は③置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を、R⁶は水素原子又はC₁₋₆アルキル基を、R⁷は①置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよいC₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、C₆₋₁₄アリール基若しくはC₇₋₁₆アラルキル基又は②置換基A群から選ばれ 20 る置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基を示す)で示されるアシル基、

(v)アミノ基(このアミノ基は、①置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基 25 、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基若しくは C_{7-16} アラルキル基、 ②置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種のヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし14員の複素環基、および3上記(iv)で示されるアシル

基から成る群から選ばれる置換基を1または2個有していてもよい)、

5

(vi) 1 個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる 1 又は 2 種のヘテロ原子を 1 ないし 4 個含んでいてもよい 5 ないし 7 員非 芳香族環状アミノ基(この環状アミノ基は、 C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、

- C_{1-6} アルキルーカルボニル、5ないし10員芳香族複素環基およびオキソから成る群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい)、および
- (vii) 置換基A群から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリールオキシ基または C_{7-16} アラルキルオキシ基から選ばれる 1 ないし 3 個である請求項 2 1 または 2 3 記載の方法。
- 10 26.極性基が(1)ハロゲン原子、(2)ヒドロキシ、(3)置換基A群から選ばれる 置換基および上記(iv)で示されるアシルから選ばれる置換基を1または2個有し ていてもよいアミノ、(4) ニトロ、(5) カルボキシ、(6) ホルミル、(7) 置換基 A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、(8)置換基A群から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルコ 15 キシーカルボニル、(9) シアノおよび(10)上記(1)~(9)で示される基を置 換基として1ないし3個持つ C_{1-6} アルキルまたは C_{6-14} アリールから選ばれる 1ないし3個である請求項22記載の方法。

SEQUENCE LISTING

<110>	Takeda Chemical Industries, Ltd.	
<120>	Pharmaceutical Composition	
<130>	2915WOOP	
<150>	JP 2001-175224	
<151>	2001-6-11	
<150>	JP 2001-175273	
<151>	2001-6-11	
<160>	20	
<210>	1	
<211>	62	
<212>	DNA .	
<213>	Artificial Sequence	
<400>	1	
accac	tcgag atggactaca aggacgacga tgacaagtct caggagaggc ccacgttcta	60
сс		62
<210>	2	
<211>	35	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<400>	2	
acccgg	gtacc accaggiget caggacicca ictei	35
<210>	3	
<211>	61	
<212>	DNA .	
<213>	Artificial Sequence	

<400>	3						
acaaga	attc	ataacatatg	gctcatcatc	atcatcatca	ttccaagcca	cccgcaccca	60
a							61
<210>	4				•		
<211>	32						
<212>	DNA			••			
<213>	Artif	icial Sequ	ence				
<400>	4						
tcccgt	ctag	actatgagtc	ttctcccagg	a t			32
<210>	5				•		
<211>	45						
<212>	DNA						
<213>	Artif	icial Sequ	ence		•		
<400>	5						
ggctac	ttgg	tggacgaggt	ggccaaggag	atggatgccg	gctgc		45
<210>	6			•			
<211>	45						
<212>	DNA						
<213>	Artif	icial Sequ	ence		,		
<400>	6						
gcagco	eggca	tccatctcct	tggccacctc	gtccaccaag	tagcc		. 45
<210>	7			·			
<211>	34						
<212>	DNA						
<213>	Artif	icial Sequ	ence .				
<400>	7						
cgcct	ctaga	caagatgcc	c aacaacag	ca ctgc			34

<210> 8						
<211> 34						
<212> DNA						
<213> Arti	ficial Seque	ence				
<400> 8	•					
cggggtcga	c actactcag	a attcttct	ca atgc			34
<210> 9						
<211> 62				;		
<212> DNA						
<213> Arti	ficial Seque	ence				
<400> 9						
accactcgag	atggactaca	aggacgacga	tgacaagtct	caggagaggc	ccacgitcia	60
сс						62
<210> 10		•	•			
<211> 35						
<212> DNA					•	
<213> Arti	ficial Seque	ence				
<400> 10						
acccggtacc	accaggtgct	caggactcca	tctct			35
<210> 11		,	•			
<211> 61						
<212> DNA						
<213> Arti	ficial Seque	ence				
<400> 11		. (
acaagaattc	ataacatatg	gctcatcatc	atcatcatca	ttccaagcca	cccgcaccca	60
a					٠	61
/910\ 19						

<211>	32	•)(•				
<212>	DNA					
<213>	Artificial Sequence					
<400>	12		,			
tcccg	tctag actatgagtc ttc	tcccagg	a t			32
<210>	13					
<211>	45					
<212>	DNA .			= .		
<213>	Artificial Sequence					,
<400>	13	,				
ggcta	ctigg iggacgaggi ggc	caaggag	atggatgccg	gctgc		45
<210>	14				•	
<211>	45 .	•		,		
<212>	DNA					
<213>	Artificial Sequence		,			
<400>	14					
gçagc	cggca tccatctcct tgg	ccacctc	gtccaccaag	tagec		45
<210>	15	ř - ÷		•		
<211>	62					
<212>	DNA					
<213>	Artificial Sequence					
<400>	15					
accac	tcgag atggactaca agga	acgacga	tgacaagtct	caggagaggc	ccacgitcia	60
сс						62
<210>	16					
<211>	35			•		
(919)	DNA		÷			

<213> Artificial Sequence	
<400> 16	
acceggtace accaggtget caggacteca tetet	35
<210> 17	
<211> 61	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<400> 17	
acaagaatic ataacatatg gcicatcatc atcatcatca ticcaagcca cccgcaccca	60
a	61
<210> 18	
⟨211⟩ 32	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<400> 18	
tcccgtctag actatgagtc ttctcccagg at	32
<210> 19	
<211> 45	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<400> 19	
ggctacttgg tggacgaggt ggccaaggag atggatgccg gctgc	45
<210> 20	
<211> 45	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨400⟩ 20	

gcagccggca tccatctcct tggccacctc gtccaccaag tagcc

45

International application No.
PCT/JP02/05726

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER					
Int.	Cl ⁷ A61K45/00, 45/06, 31/4	4439, 31/444, 31/4545	, 31/496,			
31/5	377, A61P29/00, 43/00//C07D417	/04, 417/14				
			·			
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED					
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)				
Int.	Cl ⁷ A61K45/00, 45/06, 31/4	4439, 31/444, 31/4545	, 31/496,			
31/5	377, A61P29/00, 43/00//C07D417	/04, 417/14				
	*					
	·		•			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched			
731						
Electronic d	lata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)			
	US(STN), MEDLINE(STN), EMBASE(STN), BIOSIS(STN), REGI	STRY (STN),			
JICS	T(JOIS)					
		•	+			
C DOOLE	CONTROL OF THE PROPERTY OF THE	· 				
C. DUCUN	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
X	MATSUMOTO, Masahito et al., A		1,3,14,19,20			
Y	mitogen-activated protein kir		4-13			
	osteoclastogenesis induced by					
	factor, FEBS Letters, 2000, V	Vol.486, No.1, pages				
	23 to 28; Full text					
X	WO 00/75131 Al (Teikoku Horn		1,2,18,20			
Y	14 December, 2000 (14.12.00),		4-13			
	Particularly, abstract; Claim	ns; page 26, line 22				
]	to page 27, line 10					
	& EP 1188754 A1					
		-				
X	WO 01/01986 A1 (LIPTON, Stua	art A.),	1,2,18			
Y	11 January, 2001 (11.01.01),		4-13			
	Particularly, abstract; Claim	ns; page 17, line 17				
	to page 18, line 10	,				
	& EP 1196167 A1		•			
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	*			
	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	mational filing date or			
	ent defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with th	e application but cited to			
	to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under "X" document of particular relevance; the co				
date	avenues out passioned on or axion into international filling	considered novel or cannot be consider				
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone				
	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step				
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such				
means		combination being obvious to a person	skilled in the art			
	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of the same patent f	amily			
		Date of mailing of the international con-	ch report			
	Date of the actual completion of the international search 12 August, 2002 (12.08.02) Date of mailing of the international search report 27 August, 2002 (27.08.02)					
		2, 1149450, 2002 (2)	. 50. 52)			
	nailing address of the ISA/	Authorized officer				
	nese Patent Office	·				
-			ĺ			
Facsimile N	o.	Telephone No.				

International application No.
PCT/JP02/05726

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y A	WO 01/10865 Al (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), Particularly, abstract; Claims & EP 1205478 Al & JP 2001-114690 A	20 4,5,8-13 21-26
Y	WO 00/64894 A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 02 November, 2000 (02.11.00), Particularly, abstract; Claims & EP 1180518 A1 & JP 2001-114779 A & BR 2000009952 A & NO 2001005156 A	6
Y	WO 00/63204 A2 (NOVARTIS-AG.), 26 October, 2000 (26.10.00), Particularly, abstract; Claims & WO 00/63204 A3 & EP 1224180 A2 & US 2002/049220 A1 & BR 2000010598 A & NO 2001004987 A	7
A	CHU, I et al., Validation of higher-throughput high-performance liquid chromatography/atmospheric pressure chemical ionization tandem mass spectrometry assays to conduct cytochrome P450s CYP2D6 and CYP3A4 enzyme inhibition studies in human liver microsomes., Rapid Commun Mass Spectrom, 2000, Vol.14, No.4, pp.207-14	21-26

International application No. PCT/JP02/05726

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. Claims Nos.: 15-17 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 15 to 17 pertain to methods for treatment of the human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: Claims 1 to 20 relate to use of a p38MAP kinase inhibitor in treating pain, use of the p38MAP inhibitor in suppressing the activation of osteoclasts or inhibition of the formation thereof, use of a TNF- α production inhibitor in treating pain and use of the $TNF-\alpha$ production inhibitor in suppressing the activation of osteoclasts or inhibition of the formation thereof. Because of being different from each other in the active ingredient or therapeutic use, these inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept. Claims 21 to 25 relates to methods of relieving the P450-inhibitory effect which is not considered as relating to a group (continued to extra sheet) 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.
PCT/JP02/05726

Continuation	of	Box	No.II	of	continuation	οf	first	sheet(1)

of inventions so linked as to form a single general inventive concept with any of the above-described four groups of the inventions. Accordingly, this international application has five groups of inventions.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' A61K45/00,45/06, 31/4439, 31/444, 31/4545, 31/496, 31/5377, A61P29/00, 43/00 // C07D417/04, 417/14

3. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl[†] A61K45/00,45/06, 31/4439, 31/444, 31/4545, 31/496, 31/5377, A61P29/00, 43/00 // C07D417/04, 417/14

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS(STN), MEDLINE(STN), EMBASE(STN), BIOSIS(STN), REGISTRY(STN), JICST(JOIS)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	MATSUMOTO, Masahito et al, Activation of p38 mitogen- activated protein kinase is crucial in osteoclastogenesis induced by tumor necrosis factor, FEBS Letters, 2000, Vol.486, No.1, pp. 23-28, 文献全体	1, 3, 14, 19, 20 4–13
X	WO 00/75131 A1(帝国臓器製薬株式会社)2000.12.14 特に、Abstract,請求の範囲,第26ページ第22行ー第27ページ第10行 & EP 1188754 A1	1, 2, 18, 20 4–13

区欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 12.08.02 国際調査報告の発送日 27.08.02 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4C 9284 対策 アッキー 25.08.02 本国特許庁(ISA/JP) 対策 アッキー 27.08.02 本国特許庁(ISA/JP) 対策 アッキー 27.08.02 本国特許庁(ISA/JP) 対策 アッキー 27.08.02 本国特許庁(ISA/JP) 対策 アッキー 27.08.02 本国等による 27.08 本国

<u></u>		
C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 01/01986 A1(LIPTON, Stuart A.)2001.01.11	1, 2, 18
Y	特に、Abstract, Claims, 第17ページ第17行-第18ページ第10行	4-13
	& EP 1196167 A1	
X	WO 01/10865 A1(武田薬品工業株式会社)2001.02.15	20
Y	特に、Abstract,請求の範囲	4, 5, 8-13
A	& EP 1205478 A1 & JP 2001-114690 A	21-26
Y	WO 00/64894 A1(武田薬品工業株式会社)2000.11.02 特に、Abstract,請求の範囲	6
,	& EP 1180518 A1 & JP 2001-114779 A & BR 2000009952 A & NO 2001005156 A	
Y	WO 00/63204 A2(NOVARTIS-AG)2000.10.26 特に、Abstract,Claims	7
	& WO 00/63204 A3 & EP 1224180 A2	
	& US 2002/049220 A1 & BR 2000010598 A & NO 2001004987 A	
A	CHU, I et al, Validation of higher-throughput high-performance liquid chromatography/atmospheric pressure chemical ionization tandem mass spectrometry assays to conduct cytochrome P450s CYP2D6 and CYP3A4 enzyme inhibition studies in human liver microsomes., Rapid Commun Mass Spectrom, 2000, Vol.14, No.4, pp.207-14	21-26
ĺ		
	•	
-		
	'	
	,	
L		l

第Ⅲ欄 要約 (第1ページの5の続き)

p38MAPキナーゼ阻害薬または(および) TNF-α産生阻害薬を含有してなる疼痛の予防・治療または(および) 破骨細胞の活性化抑制または(および) 形成阻害に関する

また、ピリジル基を含む化合物またはその塩の当該ピリジル基の窒素原子のα位に置換基を導入することまたはピリジル基および芳香族炭化水素基を含む化合物またはその塩の当該芳香族炭化水素基に極性基を導入することを特徴とする当該化合物またはその塩のP450阻害作用の軽減方法に関する。

第 I 欄 法第 8 st 成しなか	情求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) R第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1. X	請求の範囲 <u>15-17</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲15-17は治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 🗌	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に过	性べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
キ疼にをPと	情求の範囲1-20は、p38MAPキナーゼ阻害薬の疼痛治療への用途、p38MAPーゼ阻害薬の破骨細胞の活性化抑制または形成阻害への用途、TNF-α産生阻害薬の循治療への用途、TNF-α産生阻害薬の破骨細胞の活性化抑制または形成阻害への用途間するものであり、これらは互いに、有効成分又は治療用途が異なり、単一の一般的概念が成するように連関している一群の発明にあたらない。請求の範囲21-25は化合物のは50阻害作用の軽減方法に関するものであり、請求の範囲1-20の上記4つのいずれが単一の一般的概念を形成するように連関している一群の発明にあたらない。よって、こ間際出願には5つの発明がある。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. X	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	至手数料の異議の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

THIS PAGE BLANK (USPTO)